# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

#### (11)特許出願公表番号

# 特表平7-509616

#### 第1部門第1区分

(43)公表日 平成7年(1995)10月26日

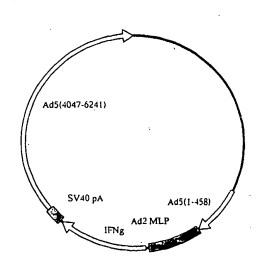
(51) Int.C1.6	識別記号	庁内整理番号	FI					
C 1 2 N 15/09	ZNA							
A 6 1 K 48/00		8314 – 4 C						
C 1 2 N 5/10								
		9281 - 4 B	C 1	2 N	15/ 00	ZNA	Α	
		7729 - 4 B			5/ 00		В	
		審査請求	未請求	予備智	香香請求	未請求(全 33	頁) 最終頁	に続く
(21)出願番号	特願平7-500317		(71) 出	頒人	トラン	ジェーヌ、ソシ	エテ、アノニ	<u>ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ</u>
(86) (22)出願日	平成6年(1994)5	月27日			フラン	ス国ストラスプ・	ール、リュ、	ド、モ
(85)翻訳文提出日	平成7年(1995)1	月30日			ルシャ	イム、11		
(86)国際出願番号	PCT/FR94	/00624	(72) 発	明者	イムラ	ー、ジャン・リ	ュック	
(87)国際公開番号	WO94/281	5 2			フラン	ス国ストラスプ・	ール、リュ、	デ、ミ
(87)国際公開日	平成6年(1994)12				ヌーズ	. 5 <i>7</i> —		
(31)優先権主張番号	93/06482		(72) 発	明者	メタリ.	マジッド		
(32)優先日	1993年5月28日					ス国ストラスプ	ール、ブール	パー
(33)優先権主張国					JV. h	ーレ、10		
	EP(AT, BE,	CH DE	(72) ≩	明者		ニ、アンドレア		
DK, ES, FR,			(,,,,,			ー, ス国ストラスプ·	ール・アプー	7. F
						スロス・ノスノ ェネラル・ド・i		
C, NL, PT, SI	E), AU, CA, J	r, U3	(74) 4	1 1637 4		エホフル・ドー・ 佐藤 一雄		
			(14)17	八主人	井理工	7工版 一姓	() F 2 10)	

#### (54) 【発明の名称】 欠陥アデノウイルスおよび対応補足系

#### (57)【要約】

宿主細胞または生物における外来ヌクレオチド配列の 移入および発現用の新規欠陥アデノウイルス。本発明は 新規補足系、これら新規欠陥アデノウイルスの生産方法、 治療上のそれら用途と、それらを含有した医薬組成物に も関する。

pTG6303



#### 請求の範囲

- 1. 複製に欠陥があり、補足細胞中において包膜することができ、5 ° から3 ° にかけて5 ° I T R 、包膜化領域、E 1 A 領域、E 1 B 領域、E 2 領域、E 3 領域、E 4 領域および3 ° I T R を含んだアデノウイルスのゲノムから、
- (i) E1A領域の全部または一部、および初期タンパク質をコードするE1B領域の部分の全体、または
- (ii) E 1 A 領域の全部または一部、および E 2 および E 4 領域から選択される少くとも 1 つの領域の全部または一部、または
- (iii) E 1 A 領域の全部または一部、および包膜化領域の部分
- の欠失により誘導されてなる、アデノウイルスペクター。
- 2. E 1 A 領域の全部または一部、および初期タンパク質をコードする E 1 B 領域の部分の全体の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1 に記載のアデノウイルスペクター。
- 3. E3領域の全部または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項2 に記載のアデノウイルスペクター。
- 4. E2領域の全部または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項2

または3に記載のアデノウイルスペクター。

- 5. E 4 領域の全部または一部のさらなる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項2~4のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 6. E 1 A 領域の全部または一郎、および E 2 領域の全部または一部の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1に記載のアデノウイルスペクター。
- 7. E1A領域の全部または一部、およびE4領域の全部または一部の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1に記載のアデノウイルスペクター。
- 8. E1B領域の全部または一部の更なる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 6または7に記載のアデノウイルスペクター。
- 9. E 3 領域の全部または一部の更なる欠失により アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 6 ~ 8 のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 10. E4領域の全部または一部の更なる欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 6、8または9に記載のアデノウイルスベクター。
- 1 1 . g p 1 9 kD1 タンパク質をコードする E 3 領域の 部分を保持し、ゲノムの E 3 領域の 部分的欠失により、アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、 請求

項 3 ~ 5 、 9 または 1 0 のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。

- 12. gp19t01 タンパク質をコードするE3領域の部分が、宿主細胞において上記タンパク質の発現に適した要素のコントロール下におかれてなる、請求項11に記載のアデノウイルスペクター。
- 13. E1A領域の全部または一部、および包膜化領域の部分の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1~12のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター。
- 1 4. (i) ヌクレオチド2 7 0 ~ ヌクレオチド3 4
- (ii) ヌクレオチド184~ヌクレオチド273、または
- (iii) ヌクレオチド287~ヌクレオチド358 にわたる包膜化領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項13 ・に記載のアデノウイルスベクター。
- 15. イヌ、トリおよびヒトアデノウイルスから選択されたアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、 請求項1~14のいずれか一項に記載のアデノウイルス
- 16. ヒトアデノウイルスタイプ 5のゲノムから誘導されてなる、請求項 15に記載のアデノウイルスペク

9 - .

- 17. 少くともヌクレオチド1634~ヌクレオチド4047にわたるE1B領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項16に記載のアデノウイルスペクター。
- 18. 特にヌクレオチド27871~ヌクレオチド30748にわたるE3領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項16または17に記載のアデノウイルスペクター。
- 19. ヌクレオチド32800~ヌクレオチド35 826にわたるE4領域の部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項16~18のいずれか一項に記載のアデノウイルスベククー。
- 20. ウイルスのゲノムの少くとも18%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項1~19のいずれか一項に記載のアデノウイルスベクター。
- 2 1. ウイルスのゲノムの少くとも 2 2 %の欠失に より アデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求 項 2 0 に記載のアデノウイルスペクター。
- 22. ウイルスのゲノムの少くとも40%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項21に記載のアデノウイルスペクター。

23. ウイルスのゲノムの少くとも95%の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項22に記載のアデノウイルスベクター。

2 4 . 5 . および 3 . 1 TRと包膜 化領域の全部または一部とを除くアデノウイルスのゲノムの全体の欠失によりアデノウイルスのゲノムから誘導されてなる、請求項 2 3 に記載のアデノウイルスペクター。

25. ヌクレオチド459~35832にわたるウイルスゲノムの部分の欠失によりヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから誘導されてなる、請求項24に記載のアデノウイルスベクター。

26. 外来ヌクレオチド配列を更に含んでなる、請 攻項 1~25 のいずれか一項に記載のアデノウィルスペ クター。

27. 発現に必要な要素のコントロール下におかれた対象遺伝子を更に含んでなる、請求項26に記載のアデノウイルスペクター。

28. 非アデノウイルス 転写をトランス 活性化する タンパク質をコードする 遺伝子を更に含んでなり、その 遺伝子が 宿主細胞で上記タンパク質の発現に必要な要素 のコントロール下におかれてなる、請求項 26 または 2 7に記載のアデノウイルスベクター。

2.9. 転写をトランス活性化するSaccharoupces cerevisiae Gald タンパク質をコードする遺伝子を含ん でなる、 請求項 2 8 に記載の アデノウイルスベクター。3 0 . 請求項 1 ~ 2 9 のいずれか一項に記載の アデノウイルスベクターを含んでなる、 アデノウイルス粒子。3 1 . 請求項 1 ~ 2 9 のいずれか一項に記載の アデノウイルスベクターまたは請求項 3 0 に記載のアデノウイルス粒子を含んでなる、 異核宿主細胞。

32. 特に5 ITR以外のアデノウイルスのゲノムのE1領域の部分を含んだ補足要素を含んでなる補足系であって、

上記補足要素が欠陥アデノウイルスベクターをイントランスで補うことができ、上記補足系のゲノムに組込まれているかまたは発現ベクター中に挿入されてなる、補足系。

33. 特に:

(i) アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域の全部または一部、 および

(ii) E 1 B、E 2 および E 4 領域から選択される上記 ゲノムの少くとも 1 つの領域の全部または一部 を含んでなる、接攻項 3 2 に記載の 補足系。

34. 特に:

(i) アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域の全部また は一郎、および

(ii) 上記ゲノムのE1B、E2およびE4 領域のうち 少くとも2つの全部または一部

を含んでなる、請求項32に記載の補足系。

35. 特に:

(i) アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域の全部または一部、 および

(ii) 上記ゲノムの E 1 B、 E 2 および E 4 領域の全部 または一部

を含んでなる、請求項32に記載の補足系。

3 6. 特に、E1 A領域の全部または一部、および初期タンパク質をコードするアデノウイルスのゲノムのE1 B領域の全体を含んでなる、請求項 3 3 ~ 3 5 のいずれか~項に記載の補足系。

37. 特に、イヌ、トリおよびヒトアデノウイルスから選択されるアデノウイルスのゲノムの部分を含んでなる、請求項32~36のいずれか一項に記載の補足系。

38. 特に、ヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分を含んでなる、請求項 3 7 に記載の補足系。

39. 特に、

(i) ヌクレオチド100~ヌクレオチド5297、

(ii) ヌクレオチド100~ヌクレオチド4034、または

(iii) ヌクレオチド 5 0 5 ~ ヌクレオチド 4 0 3 4 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分を含んでなる、錆攻項 3 8 に記載の補足系。

40. 特に、ヌクレオチド32800~ヌクレオチ

ド 3 5 8 2 6 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲ ノムの E 4 領域の部分を含んでなる、請求項 3 8 または 3 9 に記載の補足系。

41. 特に、ヌクレオチド505~ヌクレオチド35826にわたるヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムの部分を含んでなる、請求項38に記載の補足系。

42. 天然プロモーターを欠くアデノウイルスのゲ ノムの E 1 A 領域の部分を含み、その部分が適切なプロ モーターのコントロール下におかれてなる、請求項32 ~41のいずれか一項に記載の額足系。

43. E1A領域の部分が、非アデノウィルス転写をトランス活性化するタンパク質により誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項42に記載の補足系。

4 4 . E 1 A 領域の部分が、請求項 2 8 または 2 9 に記載のアデノウイルスペクターによりコードされる転写をトランス活性化するタンパク質により誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項 4 3 に記載の補足系。

45. ElA領域の部分が、転写をトランス活性化する Sacciaro a y car cerevisiae Gall タンパク質により誘導しうるプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項43または44に記載の補足系。

46. 遺択マーカーをコードする遺伝子を更に含ん

でなる、請求項32~45のいずれか一項に記載の補足 系。

47. 選択遺伝子がプロマイシンアセチルトランスフェラーゼをコードするものである、請求項 4 6 に記載の補足系。

48. 週択遺伝子が、野生型アデノウイルスのゲノムの E 1 A 領域によりコードされる転写をトランス活性化するタンパク質により誘導されうるプロモーターのコントロール下、特に上記ゲノムの E 2 領域のプロモーターのコントロール下におかれてなる、請求項 4 6 または47に記載の補足系。

49. 薬学的観点から許容される細胞系に由来する、 請求項32~48のいずれか一項に記載の補足系。

50. Vere、BHK、A549、MRC5、W13 8 およびCHO系から選択される細胞系に由来する、請求項49に記載の補足系。

5 1. ヒト胚網膜細胞に由来する、請求項 3 2 ~ 4 8 のいずれか一項に記載の補足系。

5 2. (i)請求項 1 ~ 2 9 のいずれか一項に記載の アデノウイルスペクターが、トランスフェクトされた補 足系を得るために、上記アデノウイルスペクターをイン トランスで触える補足系中に導入され、

(ii) 上記トランスフェクトされた補足系がアデノウイルス粒子の生産を行うために適した条件下で培養され、

(iii)上記アデノウイルス粒子が細胞培養物中で回収される

請求項30に記載のアデノウイルス粒子の生産方法。

53. 請求項32~51のいずれか一項に記載の補 足系が用いられる、請求項52に記載の方法。

5 4. 請求項1~2 9のいずれか一項に記載のアデ ノウイルスペクター、請求項3 0に記載されたまたは譲 求項5 2 または5 3 に記載の方法を用いて得られたアデ ノウイルス粒子、請求項3 1 に記載の真核宿主細胞、ま たは請求項3 2~5 1 のいずれか一項に記載の補足系の 治療または予防における使用。

55. 請求項1~29のいずれか一項に記載のアデノウイルスペクター、請求項30に記載されたあるいは請求項52または53に記載の方法を用いて得られたアデノウイルス粒子、請求項31に記載の真核細胞、または請求項32~51のいずれか一項に記載の補足系を治療または予防剤として、薬学的額点から許容されるビヒクルとともに含んでなる、医薬組成物。

#### 明 細 母

#### 欠陥アデノウイルスおよび対応補足系

本発明は宿主真核細胞または生物への対象遺伝子の移入と発現とが可能な新規欠陥アデノウイルスペクター、およびこれら組換えアデノウイルスのゲノムから欠失された必須ウイルス機能をイントランス(ia litat)で補う新規補足系に関する。本発明は、特にヒトにおける、遺伝子治療の展望上特別な関心がもたれるものである。

アデノウイルスは広い宿主範囲を示す DNAウイルスである。それらは多数の動物積および多数の細胞で実征されている。ゲノム配列に関して特に異なる多数の血清型が存在する。ほとんどのヒトアデノウイルスはほんのわずかに窮原性であり、通常良性の症状を示すだけである。

アデノウイルスは特定レセックーを介して受容宿主細胞に入り、その後それはエンドソーム中に取り込まれる。それらの酸性化が、ウイルスのコンホメーション変化と細胞質中へのその出現に寄与している。複製サイクルの第一工程に必要とされるある程のウイルスタッパク質に関係するウイルスDNAの複製は感染細胞の核で起こり、細胞複製

を必要としない。新たなピリオンのアセンブリーも核で起こる。第一段階において、ウイルスタンパク質は二十面体構造の中空キャブシドを形成するように集合化して、それからアデノウイルスDNAが包膜(caccaptidated)される。ウイルス粒子またはピリオンが感染細胞から放出され、他の受容細胞に感染することができる。

アデノウイルスの感染サイクルは二つの工程、即ち:
・アデノウイルスゲノムの複製の開始の前であって、かつウイルスDNAの複製および転写に関与する調節タンパク質の生産が行なわれる前期、および

- 構造タンパク質の合成を導く後期で生じる。

一般的には、アデノウイルスゲノムは、30以上のタンパク質をコードする配列を含んだ、長さ約36ibの二本直鎖DNA分子からなる。その両末端には、

I T R (逆方向末端反復) と呼ばれる、血清型に応じた 1 0 0 ~ I 5 0 ヌクレオチドの短逆方向配列が存在して いる。 I T R はアデノウイルスゲノムの複製に関与する。 約 3 0 0 ヌクレオチドの包膜化領域は、ゲノムの 5 ~ 末 端において 5 ´ I T R の直後に位置している。

初期遺伝子は、アデノウイルスゲノム中に分散した、E1~E4 (Eは"初期"を表す)と表示される 4 領域に分布している。初期領域はそれら自体のプロモーターを有した少くとも 6 つの転写単位を含んでいる。初期遺

#### 特表平7-509616 (6)

伝子の発現はそれ自体調節され、一部の遺伝子は他よりも前に発現される。3つの領域 E 1、 E 2 および E 4 は各々ウイルス 複製にとり必須である。このため、アデノウイルスがこれら機能の1つに欠陥がある場合、即ちアデノウイルスがこれら領域の1つによりコードされる少くとも1つのタンパク質を生産できない場合には、このタンパク質はイントランスでそれに供給されねばならない。

E 1 初期領域はアデノウイルスゲノムの5 \* 末端に位置し、2つのウイルス転写単位 E 1 A およば E 1 B を各々合んでいる。この領域はウイルスサイクルに非常に初期に関与するタンパク質をコードし、アデノウイルスのほぼすべての他の遺伝子の発現にとり必須である。特に、E 1 A 転写単位は、他のウイルス遺伝子の転写をトランス活性化するタンパク質をコードしており、E 1 B、E 2 A、E 2 B および E 4 領域のプロモーターからの転写を振興する。

2 つの 転写単位 E 2 A および E 2 B を もまた含んだ E 2 領域の 産物は、 ウイルス D N A の 複製に直接関与している。 この 領域は、 一本領 D N A と強い 親和性を示す 7 2 10 m タンパク質と、 D N A ポリメラーゼの合成とを特に支配している。

E 3 領域はウイルスの複製にとり必須ではないがアデ ノウイルス感染の際に宿主免疫反応の阻害に関与するら しい少くとも6つのタンパク質をコードしている。特に、gp19101 競タンパク質は、宿主細胞毒性T細胞による感染細胞の細胞溶解に関与するCTL応答を妨げると考えられる。

E 4 領域はアデノウイルスゲノムの 3 ・末端に位置する。 そして、 それは後期遺伝子の発現、 後期メッセンジャー R N A (m R N A) の安定性、 前期から後期への移行、 そして更に細胞タンパク質合成の阻害に関与する多数のポリペプチドをコードしている。

#### 利用している。

アデノウイルスが、対象遺伝子移入用の選択ベクターとしうる有利な特徴を備えていることは、前記から明らかである。多数の組換えアデノウイルスが文献に記載されている (Rostaltid et al., 1991, Science, 252, 431-434; Rostaltid et al., 1992, Cell, 68, 143-155)。 一般的に言えば、それらはAd5から誘導され、環境および宿主生物でのそれらの伝播を避けうるようにE1機能に欠陥がある。加えて、非必須E3領域も欠失させることができる。外来配列が、E1またはE3領域に代えて組み込まれる。

このため、これらの欠陥アデノウイルスは、ウイルス 複製に必須である E 1 機能をイントランスで補うセルラ ィンでのみ増殖させることができる。 現在、 使用 しうる 唯一の補足系は胚質腫系 2 9 3 (Gribin et il., 1917. ).

Gen . Virol., 16. 59-71)であって、これは特にウイルスゲノムの 5 下末端を含んだ A d 5 ゲノムの断片の 染色体への組込みにより 得られ、それによって系 2 9 3 は E 1 機能に欠陥がある アデノウイルスを補う。 2 9 3 細胞は欠陥 組換えアデノウイルスにおいてまた見出される配列、例えば 5 \*\* 1 T R と、包膜化領域と、初期タンパク質をコードする配列を含んだ E 1 B 領域の 3 \*\* 末端側の部分とを含んでいる。

天然アデノウイルスがE1機能に関して前者を補って、 2 ウイルスの同時伝播を起こすという状況も考えられる さらに、一部タイプの真核細胞はE1A様活性を示すタ ンパク質を生産し、これはそれらに感染する欠陥アデノ ウイルスを部分的に補うこともできる。

このため、有効な治療方法がないis vive の重度の遺伝子欠陥を修正して、ある障害を治療するための遺伝子 治療に用いるにあたり、最少の危険性を示し、自由に投える有用なアデノウイルスペクターが望まれている。とトに適用される遺伝子治療の成否は、それを入手できるかどうかに依存している。

更に、系293の入手に関しては疑問が存在している。 その疑問により、それに由来するヒト用とされる壁物の 受容性が損なわれる傾向にある。ヒト用の組換えアデノ ウイルス粒子を生産するためには、起頭および由来が正 確に知られている、自由に扱える補足系があることが有 用である。

今般、(1)アデノウイルスゲノムのある特定領域が欠失された、インビボでの外来ヌクレオチド配列の移入により適した新規欠陥アデノウイルスベクター、 および(2) 薬学的観点から許容され、このためヒト用の座物の生産上要求されるすべての安全性を示す、新規の特徴付けされた補足系が見出された。

これら新規ベクターの価値は、それらが1以上の大き

な対象 遺伝子の挿入が可能な高いクローニング能力を示し、かつ使用上最大の安全性を示すことである。 有客変異は、対象 遺伝子を移入および発現しうるそれらの能力を扱うことなく、アデノウイルスを自体複製および細胞形質転換できなくする。

このため、本発明の主題は、複製に欠陥があり、 補足 細胞中に包膜することができて、 5 ~から 3 ~にかけて 5 ~ 1 TR、包馥化領域、 E 1 A領域、 E 1 B領域、 E 2 領域、 E 3 領域、 E 4 領域、 および 3 ~ 1 TRを含 んだアデノウイルスのゲノムから、

- (i) E 1 A 領域の全部または一郎、および初期タンパク質をコードする E 1 B 領域の部分全体、または
- (ii) E 1 A 領域の全部または一部、および E 2 および E 4 領域から選択される少くとも 1 つの領域の全部または一部、または
- (iii) E 1 A 領域の全部または一部、および包膜化領域の部分

の欠失により誘導される、アデノウイルスペクターであ z

本発明の目的において、 "欠失" または "欠く" という用語は概的領域における少くとも1つのヌクレオチドの除去に関し、欠失は当然ながら連続でもまたは不連続でもよい。全部または一部とは、該当する領域の全体または部分のみの場合を意味する。上記領域によりコード

される少くとも1つの発現産物の生産を妨げる欠失が好ましい。このため、それらはコード領域または調節領域、例えばプロモーター領域に存在してよく、遺伝子の説取やを壊すかまたはプロモーター領域を無機能化するよいに少くとも1つのヌクレオチドに影響を与えてもよい。欠失には、上記領域の1以上の遺伝子の部分的欠失またはその領域の全体の部分的欠失をも含む。

本発明によるアデノウイルスペクターは複製に欠陥があるが、しかし補足細胞で複製および包膜することができる。宿主細胞にそのベクターを送達しうる能力を育しているために、宿主細胞で自律複製できないにもかかわらず感染性であるアデノウイルスな子(欠陥アデノウイルスとも呼ぶこととする)を生じるように、欠陥があるものに産物をイントランスでそれを提供する。

第一の例によると、本発明によるアデノウイルスペクターは、EIA 領域域の全部または一部、おより B 領域域の分の欠失により、天然または野生型アデノウイルスのかり C から誘導される。好ましい整視によれば、欠失は 1 B 領域の発現産物(即ち切期タンパク質をコードする配列と近視する転写終格シグナルの全部によるアデノウイルスペクターに関し

て、上記欠失にはアデノウイルスゲノムのヌクレオチド1634~3509間にある配列から少くともなり、その配列は参照番号 WIT 1260として Gracbast データバンクで開示されている。この欠失の目的は、本発明によるアデノウイルスペクターと、補足系(例えば系293)に組みを減少または消失させることである。 更に、少くともを 1 A 頻域の発現産物と一緒に、発現産物が潜在的に発現 性である配列を本発明によるアデノウイルスペクターから除去することである。

しかも、本発明によるアデノウイルスペクターは、天然または野生型アデノウイルスのゲノムから、:

- E 3 領域の、および/または
- E 2 領域の、および/または
- E 4 領域の

全部または一郎の欠失によって更に誘導される。

本発明によるアデノウイルスベクターが上記3欠失のうち1つ、またはいずれかの組合せでそれらのうち2つ、またはすべての欠失を含むことができることは自明であ

特に有利な題様によると、E3領域の一部のみ、好ましくはgpl9lDiタンパク質、をコードする配列を含まない部分が、本発明によるアデノウイルスペクターから欠失される。本発明によるアデノウイルスペクターに

#### 特表平7-509616 (ア)

g p 1 g i D i タンパク質をコードする配列が存在するこ とにより、感染細胞は宿主の免疫監視(即ち治療プロト コールがいくつかの反復投与を要するときの重要な基準) からのがれることができる。 選択は、gp1910; をコ ードする配列を、宿主細胞でそれらを発現させる遺切な 要素、即ちmRNAへの上記配列の転写とタンパク質へ の後者の翻訳に必要な要素のコントロール下において行 うことが好ましい。これらの要素には特にプロモーター がある。このようなプロモーターは当業者に周知であり、 遺伝子工学の慣用的技術で上記コード配列の上流に揮入 される。選択されるプロモーターはE1A領域の発現産 物の1つにより活性化されない構成プロモーターである ことが好ましい。例として、HMG(ヒドロキシメチル グルタリル補酵素Aレダクターゼ)遺伝子プロモーター、 SV40(シミアンウイルス40)ウイルス初期プロモ ークー、RSV (ラウス肉腫ウイルス) LTR (長反復 末端)または高等真核生物のPGK(ホスホグリセリン・ 酸キナーゼ)遺伝子のプロモーターが挙げられる。

更に、プロモーター領域に相当するE3領域の部分は本発明によるアデノウイルスベクターから場合により欠失させることができ、そのプロモーター領域は上記のような異種プロモーター領域に代えられる。

第二の例によると、本発明によるアデノウイルスベク ターは、E 1 A 領域の全部または一部と、少くとも E 2 および/またはE4領域の全部または一部とにおける連続または不連続欠失により、天然または野生型アデノウイルスのゲノムから誘導される。このような欠失により、対象遺伝子のクローニング可能性を増加させることができる。更に、E4領域の全部または一部の除去により、潜在的な発癌性産物をコードする配列を減少または消失させることもできる。

上記のように、本発明によるアデノウイルスベクターは、特に上記のような整様に従い、E1Bおよび/またはE3領域の全部または一部を更に欠くことができる(例えば、初期タンパク質をコードする配列の全体を含むE1B領域の部分、およびgp19 t D i タンパク質をコードしないE3領域の部分の欠失)。

最後に、第三の例によると、本発明によるアデノウイルスベクターは、EIA領域の全部または一部と、包膜化領域の部分の欠失とにより、アデノウイルスのゲノムから誘導される。

包膜化領域の部分的欠失により、本発明によるアデノウィルスペクターの無制 御の伝播の可能性を、野生型アデノウィルスの存在下にあるとき有意に減少させることができる。このような欠失は、野生型アデノウィルスによるベクターの欠陥機能のイントランス相補によっても、競合野生型アデノウィルスのゲノムと比べて効率的に包膜できないように、その包膜化機能に影響を与えること

#### ができる。

②膜 化領域からの欠失は、2つの基準、即ち 20膜される能力の減少と、同時に工業的生産に適合する 残りの効 かっとに 基づいて 選択される。 換書すれば、本発明によるで アデノ ウイルスベク ターの包膜化 機能は 実質上、 但しるっと低い程度に維持される。 弱毒化は、 慎用的滴定技術により、 適切な系を整築させて溶解プラークの数を震調べることにより 判定できる。このような技術は当業 4年 欠回のれている。本発明において、 20膜 化効力は、野生株包は、 2~50分の1、 行利には3~20分の1、 好ましくは5~10分の1に減少している。

当然ながら、本発明による弱毒化アデノウイルスペクターは上記欠失の少くとも1つまたは何らかの組合せも更に含むことができる。

本発明によるアデノウイルスペクターは、天然または野生型アデノウイルス、有利にはイヌ、トリまたはヒトアデノウイルス、好ましくはヒトアデノウイルスタイプ2、3、4、5または7、最も好ましくはヒトアデノウイルスタイプ5(Ad5)のゲノムから誘導される。この後者の場合には、本発明によるアデノウイルスペクターの欠失は参照番号 NT 12 60 として Geaebaak データバンクで特定されている Ad5 ゲノムのヌクレオチドの位置を参照して示される。

\*\*\*ヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムから、

- (i) E 1 B 領域の初期タンパク質をコードし、ヌクレオチド 1 6 3 4 から始まり、ヌクレオチド 4 0 4 7 で終わる部分の全体、および/または
- (ii) ヌクレオチド32800~35826にわたるE4領域、および/または
- (iii) ヌクレオチド27871~30748にわたるE3領域の部分、および/または
- (i1) 下記包膜化領域の部分:
- · ヌクレオチド270~ヌクレオチド346の範囲、または
- ・ヌクレオチド184~ヌクレオチド273の範囲、 または
- ヌクレオチド287~ヌクレオチド358の範囲 の欠失により誘導される本発明によるアデノウイルスペクターが最も好ましい。

好ましくは、本発明によるアデノウイルスペクターは 野生型または天然アデノウイルスのゲノムから、そのゲ ノムの少くとも18%、少くとも22%、少くとも25%、少くとも30%、少くとも40%、少くとも50%、 少くとも60%、少くとも70%、少くとも80%、少 くとも90%または少くとも95%、特に98.5%の 欠失により誘導される。

特に好ましい態様によると、本発明によるアデノウイ

#### 特表平7-509616 (8)

ルスペクターは、5° および3°ITRと、包膜化領域の全部または一部とを除いたアデノウイルスから踌躇を存の欠失により、アデノウイルスから誘導で発音をよっての例によると、それは組換えのリスクおよを発明として最大のクローニング能力を有ると、6%でのリスクを制限して最大のクローニング能力を有るというなみりかって、7°デノウイルスペクターは、3°0 kb以内の外来ヌクレオチド配列を押入すイルスペクターは、ヌクレオチド459~35832にわたるウイルスゲノムの部分の欠失により、ヒトアデノウイルスタイブ5から誘導される。

外来 ヌクレオチド配列は対象の、好ましくは治療対象の遺伝子 1 以上からなる。本発明に関して、対象遺伝子

はアンチセンスRNA、または対象タンパク質に翻訳されるmRNAのいずれかをコードすることとができる。対象遺伝子はゲノムタイプ、相関性DNA(c DNNクタイプまたは混合タイプ(少くとも1つのイントロンパク質、成無タンパク質の前駆体、別起源の配配のできる。である。それは改改のできる。でかりとるキメラタンパク質、あるいは改善または改変コードを登り、大きなできる。このような変異体は天然タンパク質をコードする遺伝子の1以上のヌクレオチドの変異、欠失、関後および/または付加により得られる。

用の対象 遺伝子は、リンパ球 宿主細胞へのその移入を目標にすることが望まれるときに、免疫グロブリン遺伝子のプロモーターのコントロール下におかれる。多数の細胞タイプで発現を行う、TK-HSV-1(ヘルペスウイルス、タイプ1チミジンキナーゼ)遺伝子プロモーター、または一方で特にヒトアデノウイルスタイプ2のアデノウイルス M L P プロモーターも挙げられる。

本発明に関して使用しうる対象遺伝子の中では、以下 が挙げられる:

- サイトカイン、例えばインターフェロンα、インターフェロンィ、インターロイキンをコードする遺伝子、
- ・腹レセプター、例えば病原生物(ウイルス、細菌または寄生虫)、好ましくはHIVウイルス(ヒト免疫不全ウイルス)により退機されるレセプターをコードする
- ・凝固因子、例えば因子 Y l i l および因子 l l をコードする遺伝子、
  - ・ジストロフィンをコードする遺伝子、
  - インスリンをコードする遺伝子、
- ・細胞イオンチャンネルに直接または間接的に関与するタンパク質、例えばCFTR(養物性繊維症程膜伝達レギュレーター)タンパク質をコードする遺伝子、 病原生物のゲノムに存在する病原遺伝子によるかまたは 発現が調節解除される細胞遺伝子、例えば癌遺伝子によ

り生産されるタンパク質の活性を阻害できるアンチセンスRNAまたはタンパク質をコードする遺伝子、

- ・酵素活性を阻害するタンパク質、例えばα<sub>1</sub>・アンチトリプシンまたはウイルスプロテアーゼ阻害物質をコードする遺伝子、
- 生物学的機能を扱うように変異された病原タンパク質の変異体、例えば標的配列に結合する上で天然タンパク質と競合して、それにより H I V の活性化を妨げうる、例えば H I V ウィルスの T A T タンパク質のトランス優性変異体をコードする遠伝子、
- 宿主細胞免疫を増加させるために抗原性エピトープをコードする遺伝子、
- ・主要組織適合性複合体クラス [および | | タンパク質 をコードする遺伝子と、 これら遺伝子のインデューサー であるタンパク質をコードする遺伝子、
- 細胞酵素または病原生物により生産されるものをコードする遺伝子、および
- 自教遺伝子。 TK・HSV・1 自教遺伝子が特に挙げられる。 ウイルスTK酵素は、 あるヌクレオシドアナログ (例えば、 アシクロビアまたはガンシクロビア) に対して細胞TK酵素と比べ著しく 大きな親和性を示す。それはそれらを一リン酸分子に変換するが、これは毒性であるヌクレオチド前駆体にそれ自体が細胞酵素により変換されうる。これらのヌクレオチドアナログは合成中

の D N A 分子、 ひいては主に複製状態にある細胞の D N A 中に組み込むことができる。 この組込みにより分 裂細胞、 例えば癌細胞を特に破壊することができる。

上記リストは限定的なものではなく、他の対象遺伝子 も本発明に関して用いてよい。

更に、本発明のももう1つつの 20 様による/ ウィルススを 20 グリーは 30 グリー 1 からり 2 グリー 1 がらの 20 が 1 がらの 20 が 2 グリー 2 が 3 がらの 2 グリー 3 がらの 2 グリー 3 がらの 2 グリー 4 がらの 3 グリー 5 がらの 3 がら

本発明は、アデノウイルス粒子に加えて、本発明によるアデノウイルスベクターを含んだ真核宿主細胞にも関する。上記細胞は有利には哺乳動物細胞、好ましくはヒト細胞であり、ゲノム中に組込み形で、または好ましく

は非組込み (エピソーム) 形で上記ペクターを含むことができる。

本発明によるアデノウイルス粒子は、本発明によるアデノウイルスベクターに欠陥がある機能をイントランスで付与するいずれかの補足系、例えば従来の系293、で継代により生産してもよい。これらの生産技術は当業者に知られている(Grahas and Prefect, 1991, Merkods in Molecular Biology, vol. 7, 109-128, Ed. E. J. Marey, The Hross Press fac.)。場合により、本発明によるアデノウイルス粒子は、下記のような本発明による補足系で作製してもよい。

よって、本発明は、特に5 「ITRを除くアデノウイルスのゲノムのE1類域の部分を含む補足要素を含んだ補足系にも関し、上記補足要素は欠陥アデノウイルスペクターをイントラシスで補い、上記補足系のゲノムに組込むかまたは発現ペクター中に押入することができる。

本発明に関して、 "補足系" という用語は、 アデノウイルスペクターに欠陥がある機能をイントランスで付与しうる 真核細胞に関する。 換書すれば、 それは上記アデノウイルスペクターの 複製および 包膜に必要な タンパク質、 それ自ら生産できないウイルス 粒子を作る上で要求される 初期 および/または後期 タンパク質を生産することができる。 当然ながら、上記部分はヌクレオチドの変異、 欠失および/または付加により修飾してもよいが、

但しこれらの修飾は補足性に関してその能力を担ってはならない。このため、E1機能に欠陥があるアデリウイルスペクターは(ベグタターが生産できない。E1領域によりコードされるタンパク質または一連の外で増殖されないと1の機能である。医1およびE4機能に大路がある必要増かれて質を供給する)E1およびE4機能に欠陥がある必要増かれて、最後にE1、E2およびE4機能に欠陥があるペクンパク質を供給する)E1およびE4機能に欠陥があるペクンパク質を供給する)E1およびE4機能に欠陥があるペグル、最後にE1、E2およびE4機能に欠陥があるペグル、最後にE1、E2およびE4機能に欠陥があるペグル、最後にE1、E2およびE4機能に欠陥があるペグけられたE3領域は非必須であり、特に補足される必要はない。

本発明による 桐足系は、 無 制限に分裂 しうる 不死化細胞系または一次 系から 誘導される。 本発明により 追求される目的によると、 本発明による 補足系はいずれかの欠陥 アデノウイルスベクター、 特に本発明による 欠陥 アデノウイルスベクターの 包腹に有用である。 このため、

"欠陥アデノウイルスベクター"という用語が以下で用いられるとき、それは従来または本発明いずれかの欠陥ベクターに関すると理解されるべきである。

"補足要素"は、本発明に関して使用上アデノウィルスゲノムの部分を少くとも含んだ核酸を意味すると理解される。それは例えばブラスミドまたはウイルスタイプのベクター、例えばレトロウイルスまたはアデノウイル

スペクター、あるいはポックスウイルスに由来するものに挿入することができる。それでも、それが本発明による補足系のゲノムに組込まれている場合が好ましい。ベクターまたは核酸を細胞系中に導入して、すな目的に使用を細胞のゲノムに組込む方法は、このような目的は後でできるベクターのように、当業者に周知の慣用的技術である。補足要素は本発明による補足系中に予めまたは欠陥アデノウイルスペクターに伴い導入することができる。

特別の 想様によると、本発明による 補足系は E 1 機能に関して欠陥 アデノウイルスペクターをイントランスで補うように考えられている。 このような系は超換えのリスクを減少させるという利点を有しているが、その理由は従来の系 2 9 3 と異なりベクター中に存在する 5 1 T R を欠いているからである。

本発明に関して、本発明による補足系はアデノウィルスのゲノムのE1A領域の全部または一部と、

- (i) E 1 B 、 E 2 および E 4 領域から選択されるアデ ノウイルスのゲノムのうち少くとも 1 領域の全部または 一部、または
- (ii)上記ゲノムのE1B、E2およびE4領域のうち少くとも2領域の全部または一部、または
- (iii)上記ゲノムの E 1 B 、 E 2 および E 4 頻 域の 全部 また は — 郎

を含むことができる。

#### 持表平7-509616 (10)

本発明に関して、上記領域はそれらを発現させる適切な要素のコントロール下に必要であればおいてもよいが、ElA領域によりコードされる転写をトランス活性化するタンパク質により誘導しうるそれら自体のプロモーターのコントロール下にそれらをおくことが好ましい。

指針として、E1A、E1BおよびE4領域を含んだ例(ii)による補足系は、E1およびE4領域に欠陥があって対応領域の全部または一部が欠失されたアデノウイルスの生産に向けられる。

有利な態様によると、本発明による補足系は、特に ElA領域の全部または一部と、ElB領域の初期タンパク質をコードする配列の全体を含んでいる。

更に、この態様の例によると、本発明による補足系はEIA領域のプロモーター領域を更に欠くことがでコードである。この場合に、上記EIA領域の初期タンパク質をを下げまるアデノウイルスのゲノムの部分は、上記補足系に機能する適切な異種プロモーターのコントトスにおから、おいてきる。しかしながら、初期領域のファブロモーターは構成プロモーターである。例としてポミトリウィルス、TK・HSV・1 遺伝子およびネズミアの洗遺伝子プロモーターも挙げられる。

一方、選択されるプロモーターは、非アデノウイルス

転写をトランス活性化するタンパク質により関節および有利には誘導しうる。それは天然誘導性遺伝子から単離されたプロモーターであっても、あるいは上記トランス活性化タンパク質に応答する活性化配列(または上流活性化配列を表すUAS)の付加により修飾されたいずれのプロモーターであってもよい。更に具体的には、Sicclareagces cererisise Gill タンパク質により誘導

されうるプロモーター、好ましくは何らかの種類の遺伝 子 (例えば、TK-HSV-1遺伝子またはAd2 MLP)の転写開始配列(TATAボックスおよび開始 邸位)のみを含むいわゆる "最小" プロモーターからな るハイブリッドプロモーターを用いることが好ましく、 その上流には Saccharomates caretisiae Gallo 遺伝子の 少くとも1つの活性化配列が挿入される(Webster st al., 1988, Cell, 52, 169-118)。後者の配列は化学的に合 成しても、または遺伝子工学の根準技術に従い 6.1110 遺 伝子から単離してもよい。こうしてハイブリッドプロモ - ターは活性化され、Gal4タンパク質の存在下のみ で、そのコントロール下におかれたE1A領域によりコ ードされる遺伝子の発現を誘導する。次いでE1A領域 の発現度物は、本発明による補足系に場合により含まれ る他のE1B、E2および/またはE4初期領域の発現 を誘導することができるようになる。本発明のこの具体 的鉄様は、補足性に必要なアデノウイルスタンパク質の

構成的生産(おそらく毒性)を回避する。このため、誘導はGal4タンパク質を発現する本発明による欠陥アデノウィルスペクターの存在下で誘発される。しかしながら、このような系はイントランスでGal4タンパク質を供給する条件でいずれかの欠陥アデノウイルスペクターを生産するために用いてもよい。イントランスでタンパク質を供給する手段は当業者に知られている。

一般的に、補足系は動物アデノウイルスから有利に誘導されるアデノウイルス、例えばイヌまたはトリアデノウイルス、あるいは好ましくはヒトアデノウイルス、 最も好ましくはタイプ2または5のゲノムの部分を含んでなる。

本発明による補足系は、

(i) 参照番号 NT3260としてGenebaatデータバンクで開示されている配列のヌクレオチド100~ヌクレオチド5297、または

(ii) ヌクレオチド100~ヌクレオチド4034、または

(iii) ヌクレオチド 5 0 5 ~ヌクレオチド 4 0 3 4 にわたるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分を 特に含んでいる。

有利には、 (i i) によるゲノムの部分は転写終結シグナル、 残えば S V 4 0 (シミアンウイルス 4 0) またはウサギβ・グロビン遺伝子のポリアデニル化シグナルの上

流に挿入される。一方、E1A領域のプロモーター配列もE1B領域の転写鉄結シグナルも含まない(iii)の部分は、適切なプロモーター、特にGa14タンパク質により誘導しうるプロモーターと、転写終結シグナル、例えばウサギβ・グロビン遺伝子とのコントロール下におかれる。このような補足系は特に安全であると考えられ、その理由はそれが欠陥アデノウイルスと共通した配列の大部分を欠いているからである。

更に、本発明による補足系は、参照番号 NT 31 2 6 0 として Genebiat データバンクで開示されている配列の ヌクレオチド 3 2 8 0 0 から始まりヌクレオチド 3 5 8 2 6 で終わるヒトアデノウイルスタイプ 5 の E 4 領域の部分を含むことができる。

更に、本発明による補足系は、包膜化領域と、5 ° および3 ° I T R と、そして最も好ましくは参照番号 NT112 60として Genebiniデータ バンクで開示されている配列のヌクレオチド 5 0 5 から始まりヌクレオチド 3 5 8 2 6で終わるヒトアデノウイルスタイプ 5 のゲノムの部分とを除いて、天然アデノウイルスのゲノムの部分は適切なプロとができる。本発明の目的から、この部分は適切なプロモーターのコントロール下におかれる。 Siccharcarcer ceteriniae Gill タンパク質により誘導されうるプロモーターを用いるのが好ましい。このような系によれば、E 1 、E 2 およびE 4 機能に欠陥があるアデノウイルス

#### 特表平7-509616 (11)

ベクター、特に本発明による最小アデノウイルスペクターの複製および包膜化に必須な機能のすべてをイントランスで補うことができる。

好ましい態様によると、本発明による補足系は、それを含有した細胞を検出および神難できる選択マーカることができる。本発明に関して、これは選択マーカーをコードするのできる。本発明に関して、これは選択マールような遺伝子であってもよく、このような遺伝子、有利には抗生物質耐性に関する遺伝子、好ましくらうンスフェラーゼ(pac遺伝子)をコードする遺伝子は通常当業者に知られている。

本発明に関して、週択マーカーをコールではも、での発現を行う適切な要素のコータールではSV440ウイルス切開プロモーターがある。しかしながら、E1AA領域によりコードされるトランス活性化タンパウイルス切開プロモーター、特にE2Aアデノウィル現所はよりのような組合合せは、対するではよる補足系でE1A領域の適定子の発現を維持する。本発明の目の正力を誘導する。本発明の目的から、運換をよるでによる補足系でと1A領域の適定子の発現を維持する。な

最も好ましい態様によると、本発明による補足系は薬

一方、 本発明による 補足系 は一次 細胞、 特にヒト 胚から採取される網膜細胞から 誘導する ことができる。

本発明は本発明によるアデノウイルス粒子の生産方法 にも関し、それによれば

- 本発明によるアデノウイルスベクターが、トランスフェクトされた補足系を得るために、上記ベクターをイントランスで補える補足系中に導入され、
- ・上記補足系が上記アデノウィルス粒子の生産を行う ために通した条件に従い培養され、および
  - 上記粒子が細胞培養で回収される。

当然ながら、アデノウイルス粒子は培養上澄から、但 し慣用的プロトコールにより細胞からも回収される。

好ましくは、本発明による方法では本発明による補足

#### 系を用いる。

本発明の主題は、本発明によるアデノウイルスベクター、アデノウイルス粒子、真核宿主細胞または補足系の治療または予防のための使用にも関する。

最後に、本発明は、薬学的観点から許容されるピヒクルとともに、本発明によるアデノウイルスベクター、アデノウイルス粒子、真核細胞または相補細胞を治療または予防剤として含んでなる、医薬組成物に関する。

本発明による組成物は、疾患、例えば

- ・遺伝障害、例えば血友病、嚢胞性繊維症またはデュ シェーヌおよびベッカータイプ筋障害、
- ・癌、例えば癌遺伝子またはウイルスにより誘導される癌、
- ・レトロウイルス疾患、例えばエイズ (HIV感染に 起因する後天性免疫不全症候群)、および
- ・再発ウイルス疾患、例えばヘルペスウイルス誘導感 染の予防または治療用として特に考えられている。

本発明による医薬組成物は常法で製造される。特に、治療有効量の治療または予防剤が、ビヒクル、例えば希釈剤と組み合わされる。本発明による組成物はエアソールにより、あるいは当業界で使用上慣用的ないずれかの経路、特に経口、皮下、筋肉内、静脈内、腹腔内、肺内または気管内経路により投与される。投与は1回の用量で、またはある時間間隔後に1回以上後返される用量

で行う。適切な投与経路および投与量は様々なパラメーター、例えば治療される個体または治療される障害、あるいは移入される対象遺伝子に応じて変わる。一般的に含えば、本発明による医薬組成物は10<sup>4</sup>~10<sup>11</sup>、存ましくは10<sup>6</sup>~10<sup>11</sup>の本発明によるアデノウイルスの投与量を含む。医薬組成物、特に予防目的に用いられるものは、薬学的観点から許容されるアジュパントを更に含むことができる。

本発明は、本発明によるアデノウイルスベクター、アデノウイルス粒子、真核細胞または補足系の治療有効量がこのような治療を要する患者に投与される治療方法も 包含している。

本発明は下記図面を参照して下記例により詳細に記載されている。

図1は、異なる遺伝子の位置を示した、ヒトアデノウイルスタイプ5のゲノムの(0~100の任意単位で表される)略図である。

図2はベクターpTG6546の略図である。

図3はベクターpTG6581の略図である。

図4はベクターpTG6303の略図である。

図 5 はベクター p T G 1 6 6 0 および p T G 1 6 6 1 の略図である。

図 6 はベクター p T G 1 6 5 3 、 p T G 1 6 5 4 および p T G 1 6 5 5 の略図である。

図 7 はベクター p T G 5 9 1 3 の 略図である。 図 8 はベクター p T G 8 5 1 2 の 略図である。 図 9 はベクター p T G 8 5 1 3 の 略図である。 図 1 0 はベクター p T G 8 5 1 4 の略図である。 図 1 1 はベクター p T G 8 5 1 5 の略図である。

下記例は本発明の一態様のみを示している。

下記機路は、Wasistic et al. (1989, Laborator; Wassal, Cold Spring Barbor, Laborator; Press, Cold Spring Barbor, Laborator; Press, Cold Spring Barbor, 87) で群述された遺伝子工学および分子クローニングの一般的技術に従い行う。細菌プラスミドを用いるクローニングの選択工程はtacberichia coli (E. coli) 株 5 K または B J で継代により行なわれ、一方ファージ M 1 3 から誘導されたベクターを用いる場合は E. coli N M 5 2 2 で継代により行なわれる。 P C R 増幅の工程に関しては、PCR Protocols - A golde to acthods and applications (1980, edited by losis, Gelisad, Spinsty and Thile, Academic Press [ac.) で記載されたプロトコールが適用される。

更に、細胞は当業者に周知の標準技術に従いトランスフェクトする。リン酸カルシウム技術(Maniatit at al.,tusia) も挙げられる。しかしながら、核酸を細胞内に導入させうる他のプロトコール、例えばDEAEデキストラン技術、エレクトロポレーション、浸透圧ショック

に基づく方法、選択細胞のマイクロインジェクションま たはリポソームの使用に基づく方法も用いてよい。

下記の異なる構築体に挿入された断片は、

- 参照番号 #13260として Geachiatデータバンク で開示されている A d 5 ゲノム、
- 参照番号J0191919としてGrasbiatデータバンクで開示 されているアデノウイルスタイプ 2 (Ad2)ゲノム、
- 参照番号 102400と して Genebiokデータバンクで 関示されている S V 4 0 ウイルスゲノム

のヌクレオチド配列でそれらの位置に従い正確に示され ている。

# <u>例1:包膜化領域の部分の欠失を含んだ "弱電化" アデ</u>ノウイルスの作製

1. 包膜化領域のヌクレオチド184~ヌクレオチド2
 73の欠失を含んだ"弱遊化"ベクターの組立て

以下を含んだベクター:

- A d 5 ゲノムの 5 ° I T R (ヌクレオチド 1 ~ ヌクレオチド 1 0 3)、
- ヌクレオチド1 8 4 ~ ヌクレオチド2 7 3 にわたる 部分が欠失されて、1 7 6 位のチミン (T) が A a t II 料限部位を作るためにシトシン (C) に変えられた、ヌ クレオチド1 0 4 ~ 4 5 8 にある A d 5 包膜化領域、
- 5 ^ から3 ^ にかけて A d 2 M L P (ヌクレオチド 5 7 7 9 ~ 6 0 3 8 ) 、 K p n I X b a I -

H i n d l l l および B a m H I 制限 部位、 C F T R タンパク 質をコードすると h c D N A ( l i o r i a a e t a l . . . 1989, Science, 245, 1866-1873 で公表された配列に相当するアミノ酸組成;但し4 7 0 位はメチオニンの代わりにパリン)、 P s t I 、 X h o I および S a l l 部位と、 最後に S V 4 0 ウイルス 転写終結シグナル(ヌクレオチド 2 6 6 5 ~ 2 5 3 8 )を含んでなる、対象遺伝子の発現用カセット、および

- ヌクレオチド3329~ヌクレオチド6241にわ たるAd5ゲノムの断片 を組み立てる。

第一段階では、pMLP11から単離された BcoRL・SmaI 断片をベクターM13TG131(Litery et al...1983, Geate. 16, 91-99) の EcoRlおよび EcoRV 部位間に組み込んでクローニングする。 この組立てはpMLP10(Letretro et al...1991. Geate. 101.195-202) から始めるが、 Hindlli 部位における SmaI 部位の導入により観ベクターとは異なる。 ベクターM13TG6500 でより観ベクターとは異なる。 ベクターM13TG650 で表 る。 後者は、 包膜化領でのメクターレオチド184~273間にある配列を欠失するために、 特定部位変異誘発に付す。 特定部位変異誘発では供給業者の勧めに 従い市販キット (Acertaina)を用いて行い、配列確認知1(配列番号1)で示されたオリゴヌクレオチド0TG4174を用いる。変異ベクターを

M 1 3 T G 6 5 0 2 と命名した。 こうして欠失された包 譲化領域は E c o R I および S m a I で切断されたベク クー p M L P 1 1 中に E c o R I - B g l II断片の形で 再導入するが、その B g 1 II部位はクレノウ D N A ポリ メラーゼ処理で平滑化されている。

得られたベクターpTG6500をPstlで部分的 に切断し、ファージT4 DNAポリメラーゼで処理し、 その後PvuIで切断する。(pMLP11から誘導さ れた)pTG5955から単離されたPvul-Hpa 「断片をこのペクター中に挿入する。この断片はSV4 0 ウイルス転写終結シグナルとヌクレオチド3329~ ヌクレオチド6241にわたるAd5ゲノムの部分を含 んでいる。こうして形成されたベクターpTG6505 をSphlで部分的に切断し、ファージT4 DNAポ リメラーゼで処理し、再結合させるが、この目的はポリ リンカーの5、末端に位置するSphI部位を壊すこと である。これによりpTG6511を得て、その中に、 BamHI切断およびクレノウDNAポリメラーゼ処理 後に、ヒトCFTR cDNAをXhol·Aval切 断およびクレノウDNAポリメラーゼ処理により形成さ れた平滑末端化断片の形で組み込んでクローニングする。 p T G 6 5 2 5 を得る。指針として、 C F T R c D N A は従来のプラスミド、例えば p T G 5 9 6 0 (Dalemans et al., 1991, Natare, 354, 526-524) から単難

する。

#### 2. <u>包膜化領域のヌクレオチド270~ヌクレオチド3</u> 4.6の欠失を含んだ "弱路化" ベクターの組立て

ベクター M 1 3 T G 6 5 0 1 を、 オリゴヌクレオチドO T G 4 1 7 3 (配列番号 2 ) を用いる特定部位変異誘発に付す。 次いで変異断片を前記のように p M L P 1 1中に再導入して、ベクター p T G 6 5 0 1 を得る。後者をS p h I で切断し、ファージT 4 D N A ポリメラーゼ、その後 P v u I で処理する。 p T G 6 5 4 6 (図 2)は、p T G 6 5 2 5 から単離された P v u I ・ K p n I 断片 (K p n I 部位は平滑化されている)をクローニングして、ヒトCFTR c D N A を含有させることにより得る。

#### 3. 包膜化領域のヌクレオチド287~ヌクレオチド 358の欠失を含んだ"弱毒化"ベクターの組立て

ベクター M 1 3 T G 6 5 0 1 を、包膜化領域のヌクレオチド 2 8 7 ~ 3 5 8 間にある配列を欠失させるために特定部位変異誘発に付し、N c o 1 部位を導入するために2 7 5 および2 7 6 位のチミンをグアニンに変えて、N c o 1 部位を導入する。変異誘発はオリゴヌクレオチド O T G 4 1 9 1 (配列番号3)を用いて行い、M 1 3 T G 6 5 0 7 を得る。後者をB g 1 11で開設させ、クレノウ D N A ポリメラーゼで処理し、その後 E-c o R 1 および

#### 4. 欠陥および弱毒化粗換えアデノウイルスの作製

欠陥組換えてデノウイルスは、相同的組換えで組換えつイルスを得るために、 C l a l および A d - d l 3 2 4 ゲノム D N A (Thimbappara et al., 1982, Celi, 31, 5(3-5i)) で直鎖化されて更に C l a l で切断された p T G 6 5 2 6 または p T G 6 5 4 6 0 2 9 3 細胞中への コトランスフェクションにより作製する。 8 ~ 1 0 日後、個々のブラークを単離し、 2 9 3 細胞で増幅させ、 制限地図作製により分析する。 ウイルスストック (A d T G 6 5 2 5、A d T G 6 5 2 6 および A d T G 6 5 4 6) を集め、それらの力価を慣用的技術に従い調べる。

A d T G 6 5 4 6 ウイルスは、野生型包膜化領域を含む A d - C F T R (Rosenfeld et al., 1992, Cell, 61, 143-155) との同時感染により、競合状況下におく。 2 9 3

# 例2: E1A領域とE1B領域の初期タンパク質をコードする配列の全体が欠失された欠陥アデノウイルスの作製

#### 1. <u>C F T R タンパク 質 発 現 用 の 組 換 え ア デ ノ ウ イ ル ス</u> (A d T G 6 5 8 1 ) の 生 産

このようなアデノウイルスは、5 \* から3 \* にかけて - A d 5 = 5 \* I T R (ヌクレオチド1~103)、 - A d 5 包膜化領域(ヌクレオチド104~458)、 - 下記要素を含んだ発現カセットを含む外来ヌクレオチ

・ A d 2 M L P (ヌクレオチド 5 7 7 9 ~ 6 0 3 8) 、 その 後 A d 2 の 3 つの 三部分リーダー (ヌクレオチド 6 0 3 9 ~ 6 0 7 9 : ヌクレオチド 7 1 0 1 ~ 7 1 7 5 ; ヌクレオチド 9 6 3 7 ~ 9 7 1 2 ) ; これらのリーダー は下流に挿入された配列の 翻訳の効率を増加させるために含まれる、

・対象遺伝子のクローニングに使用しうる X b a I 、 H i n d III 、 B a m H I 、 E c o R V 、 H p a I および N o t I 制限部位を 5 ~ から 3 ~ にかけて含んだポリリンカー、

・対象遺伝子、例えばCFTRタンパク質をコードする遺伝子、

S V 4 0 ウイルスから単贈された転写終結シグナル (ヌクレオチド2 5 4 3 ~ 2 6 1 8)、

#### 特表平7-509616 (14)

- ヌクレオチド4047~6241にわたるAd5アデ ノウイルスゲノムの部分

を含んだプラスミドベクター p T G 6 5 8 1 から作製する。

ヌクレオチド4047~ヌクレオチド4614にわたるAd5ゲノムの断片をAd5ゲノムDNAからPCRにより増幅させる。PCR反応では、後のクローニング工程を容易にするためにBamHI郎位を5、末端に含むセンスプライマーOTG5021(配列番号4)とアンチセンスプライマーOTG5157(配列番号4)とアンチセンスプライマーOTG5157(配列番号4)とアンチセンスプライマーOTG5157(配列番号5)を用いる。こうして形成された断片をクレノウDNAポリメラーゼで処理してから、M13mp18(Gibce BRL)のSma1部位中に組み込んでクローニングして、M13TG6517を得る。PCRで形成された断片の配列は、標準酵素方法(Suage: et al...[311. Proc. Natl. Acad.

別に、 P v u I - S m a I 断片を p M L P 1 1 から単離する。 それを p T G 6 5 5 1 1 (例 1 . 1) の P v u I と ~ p n I 部位間に組み込んで クローニングするが、 K p n I 部位は標準方法に従いファージT 4 D N A ポリメラーゼ処理で平滑化されている。ベクター p T G 6 5 4 7 はこうして形成する。

後者を酵素 Sal [および Bs t X [で切断し、2つの断片に結合させるが、一方は M 1 3 T G 6 5 1 7 の精

対応 組換 え ア デ ノ ウ イ ル ス A d T G 6 5 8 1 は、 標準 プ ロ ト コ ー ル に 従 い 、 E 1 機 能 用 の 補 足 系 、 例 え ぱ 系 2 9 3 ま た は 例 6 の 系 中 へ の 、 双 方 と も C l a l で 開 裂 さ れ た p T G 6 5 8 1 お よ び A d d 1 3 2 4 の コ ト ラ ンスフェクションに よ り 得 る 。

2. <u>IFN・7発現用の組換えアデノウイルスの生産</u>ベクターpTG 6 3 0 3 (図 4 ) を、M 1 3 T G 2 4
 3 7 の H p a I - S m a I 断片を p T G 6 5 8 0 の
 H p a I 部位中に組み込んでクローニングすることによ

り得る。上記断片は、配列がGray et al. (1988, Nature. 195, 561-508) で特定されているインターフェロン? (1FN・7)をコードする遺伝子をベクター

M 1 3 T G 1 3 O (Kitary et al.. Lill, Lapra) に組み込んでクローニングすることにより得る。組換えアデノウイルス A d T G 6 3 O 3 は、標準技術に従い、 E 1 機能に関する補足系中への C l a I で直額(化された p T G 6 3 O 3 および A d d 1 3 2 4 のコトランスフェクションに基づく相同的組換えにより得る。

## 3. E 1 領域が欠失されて E 3 領域が構成プロモーター のコントロール下におかれているアデノウイルスの作製

別に、 E 3 領域の 5 ° 部分(ヌクレオチド 2 7 5 8 8 ~ 2 8 6 0 7 )は、ベクター p T G 1 6 5 9 がらブライマー O T G 5 9 2 0 および O T G 5 8 9 1 (配列番号 i 0 および i 1)を用いた P C R により増幅させる。 後者のベクターは 数工程で組み立てる。 B a m H I · A v r i i 断

片(ヌクレオチド21562~28752)を A d 5 ゲ ノムDNAから海て、 その後pTG7457の 同部位間に組み込んでクローニングして、 pTG1649を得る。ベクターpTG7457は、特に A v r III部位を含むようにポリリンカー中で修飾されたpUC19 (Gibco BRL) である。次いでM13TG1646(例8)の E c o R I (クレノウ) で開設されたpTG1649中に 導入して、ベクターpTG1651を得る。 最後に、pTG1659を、 A v r IIIで直照 化されたpTG16 5 1 中に A d 5 ゲノムDNAの 精製 A v r III断片(ヌクレオチド28752~35463)を押入することにより得る。PCR断片をpポリ11のXbaI~BamHI 郎位間に組み込んで、pTG1671を得る。次いでpTG1670から得られたEcoRV-AatI断片

ヌクレオチド2 7 3 3 1 ~ 3 0 0 4 9 に相当する
A d 5 の E c o R 1 断片をゲノム D N A 調製物から単離し、 E c o R 1 で既に開製された p & l rescript - S k + (Stratagen) 中に組み込んでサブクローニングする。 ・p T G 1 6 6 9 を得る。後者は 2 7 8 6 7 位(変異原性オリゴヌクレオチド O T G 6 0 7 9 : 配列番号 ! 1) または 2 8 2 4 9 位(変異原性オリゴヌクレオチド O T G 6

をpTG1671のAatII邸位に挿入して、pTG1

676を得る。

#### 特表平7-509616 (15)

1080;配列番号11)でBamHI部位を導入すること により変異させる (Antribia tit)。 p T G 1 6 7 2 およ びpTG16733を各々得る。RSV 3 LTRに 続いてE 3 領域の 5 ° 部分を含む B a m H I - B s i W 1 断片をベクターpTG1676から単離し、先の工程 で得られたベクターの B a m H I 郎位 (27331また は30049位) とBsiW部位(28390位) との 間に挿入して、pTG1977およびpTG1978を 得る。次いでこれら2つのベクターの各々から得られた EcoRl断片を野生型EcoRl断片の代わりとして pTG1679に組込む。pTG1679-E3<sup>+</sup>を得 る。 参考のため、ベクターp T G 1 6 7 9 は p T G 6 5 84 (例3.1)のBstEII部位とBamHI部位 (クレノウポリメラーゼ処理により平滑化された部位) との間に組み込まれたpTG6590(例3.1)の Bst Eil-Kpn I 断片(T 4 ポリメラーゼ処理によ り平滑化された部位)のクローニングから得る。

アデノウイルス粒子は、pTG1679・E3+のAatil断片とアデノウイルスベクター、例えばAdd1324またはAd・RSVβ・galとの間でE1機能用の補足系における相同的組換えにより作製する。後者はE1領域の代わりにβ・ガラクトシダーゼ遺伝子を含んでいる(Stratford-Perricandet et al., 1991, 1, Clin, latert., 90, 626-610)。

び O T G 5 4 8 2 (配列番号1 6 5 4 び 1 1) による P C R で 形成する。 次いで この断片を M 1 3 m p 1 8 0 5 m a I 部位に組み込んでクローニング し、 M 1 3 T G 6 5 1 9 を得る。別に、ベクター p T G 6 5 8 4 を X b a I で 切断し、その後 E 3 領域の対応断片を除去するために再結合させる。p T G 6 5 8 9 を得て、これを B a m H I で 開設させ、クレノウで処理し、その後 B s t E IIで切断する。M 1 3 T G 6 5 1 9 の特数 E c o R I (クレノウ) ・ B s t E II断片をこうして処理されたベクター中に導入して、p T G 6 5 9 0を得る。

参考のため、ベクターp T G 6 5 8 4 は唯一の S p e 1 部位 (2 7 0 8 2 位) ~ E 4 領域のプロモーター領域の開始部 (3 5 8 2 6 位) にわたる A d 5 配列を含んだp U C 1 9 ベクター (Gibco BRL) である。それはp T G 1 6 5 9 (例 2 . 3) を S a 1 I および S p e I で切断し、クレノウDNAポリメラーゼで処理し、その後再結合させることにより得る。

2. <u>E 1 領域と g p 1 9 i 0 i タンパク質を発現しない</u> <u>E 3 の 部分が欠失された 7 デノ ウィルスペクターの組立</u> T

g p 1 9 10: をコードする A d 5 の E 3 領域の部分 (ヌクレオチド 2 8 7 3 1 ~ 2 9 2 1 7 ) を、 A d 5 ゲ ノム D N A 顕製物からブライマー O T G 5 4 5 5 および O T G 5 4 5 6 (配列番号1!および19) を用いた P C R 例 3 : E 1 および E 3 領域の部分的欠失による改善されたクローニング能力を有した組換えアデノウイルスペクターの組立て

#### 1. <u>p T G 6 5 9 0 Δ E 3 の 組立て</u>

 ダクレオチド27325~25~27871間にあるAd5

 ゲノムの部分を育した断片を、Ad5ゲノムDNA調製物からプライマーOTG6064およびプライマーOTG6065

 G6065(配列番号!!および!5)を用いたPCRにより増幅させる。OTG6065はその5 \*\* 末端に

 Bsml部位を含むが、これはE3領域でも(30750)

 0位に)在在している。

増幅された断片を M 1 3 m p 1 8 0 S m a 1 部位に組み込んでクローニングし、 M 1 3 T G 6 5 2 3 を得る。E c o R I - B s m I 断片を後者から単離し、同静業で開設されたベクターp T G 6 5 9 0 中に導入する。 p T G 6 5 9 0 でにないるが、その部分からは Z 7 0 8 2 ~ 3 5 9 3 5 ) を含んでいるが、その部分からは Z 7 0 8 2 ~ 3 5 9 3 5 ) を含んでいるが、その部分からは Z 7 0 2 2 ~ 3 0 4 7 0 位)は Q 7 G 6 5 9 0 に下記のようにして得る。 Z 7 0 4 7 0 位)は P T G 6 5 9 0 に下記のようにして得る。 Z 7 0 7 6 6 6 5 9 0 は 下記のようにして得る。 Z 7 0 7 6 6 6 6 0 0 2 を

により得る。形成された断片をM 1 3 m p 1 8 0 8 m a I 断位中に導入して、M 1 3 T G 6 5 2 0 を得る。後者の E c o R I · X b a I 断片を単離して、p T G 1 6 7 0 (例 2 . 3 ) の A a t II 断位に組み込んでクローニングするが、その部位はクレノウD N A ポリメラーゼ処理で平滑化されている。次いで先の工程のペクターの精製X b a I 断片をベクターp T G 6 5 9 0 Δ E 3 (例 3 . 1 ) の X b a I 断片をベクターp T G 6 5 9 0 Δ E 3 (例 3 .

#### 3. アデノウイルス粒子の生産

組換えウイルス粒子を、 A d T G 6 3 0 3 または A d T G 6 5 8 1 ゲノム D N A から単離された S p e 1 断片と例 3 . 1 および 3 . 2 のベクターのどれかとの結合により得る。次いで結合混合物を E 1 機能に関する補足系中にトランスフェクトする。

<u>例 4 : E 1 および E 4 領域が欠失されたアデノウイルス</u>の作製

#### 特表平7-509616 (16)

続ける。 増幅断片はヌクレオチド3 1 8 0 3 ~ 3 5 9 3 5 にわたり、E4領域の全部(3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6位)が欠失している。EcoRI および H i n d !!! 切断後に、それをM13mp18の同部位間に組み込んでクローニングし、M13TG6521を得る。

M 1 3 T G 6 5 2 1 を E c o R I で 切断し、 クレノウD N A ポリメラーゼ で処理し、 その 彼 B s t X I で 開致する。 3 L T R を 含んだ 0 . 4 6 い断 片 を クレノウD N A ポリメラーゼ処理で平滑化された B a m H I 配位とp T G 6 5 8 4 (例 3 . 1) の B s t X I 部位との間に 挿入する。 p T G 6 5 8 7 を 得 て、 これを X b a I で 切断し、 その後 それ 自体と 再結合させ、 p T G 6 5 8 8 (E 3 の欠失)を得る。

オリゴヌクレオチドOTG6060、OTG6061、 OTG6062 およびOTG6063 (発列番号 11~16)の組換えから得た合成DNA断片をpTG6588の Pac 1 部位中に導入する。これによりpTG8500 を得て、その中におけるL5後期遺伝子の転写終結シグナルを改善する。

E 4 領域の全部(ヌクレオチド3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6 ) と E 3 領域の X b a ! 断片(ヌクレオチド2 8 5 9 2 ~ 3 0 4 7 0 ) が欠失されたゲノムを有するアデノウイルス粒子(A d Δ E 4 ) を、p T G 8 5 0 0 または p T G 6 5 8 8 と A d 5 から単離された S p e ! 断片の結

合により形成する。結合混合物をE 4 概能に関する相補細胞系、例えば系W 1 6 2 (Veinbert and Letner. 1983. Prac. Nati. Ataé. Sci. USA. U0, 5183-5186) 中にトランスフェクトする。E 1 およびE 4 機能に欠陥があるアデノウイルス (ΔE 1、ΔE 4) は、A d d 1 3 2 4 ゲノムとSpelで値観化されたプラスミドpTG 8 5 0 0 またはpTG 6 5 8 8 との結合混合物のE 1 およびE 4 に関する補足系 (例えば、例8の系) 中へのトランスフェクションにより得る。

更に、下記のように行うことも可能である。 p T G 1 6 5 9 (例 2 . 3 ) から単離された S p e I - S c a I 断片をこれら同酵業で開裂されたベクター p T G 6 5 8 8中に組み込んでクローニングし、 p T G 6 5 9 1 を得る。 後者はヌクレオチド 2 1 0 6 2 ~ 3 5 9 3 5 0 A d 5 配列を含んでいるが、 そこからは上記のように E 4 領域の全部とE 3 領域の X b a I 断片が欠失されたベクター p T G 6 5 9 1 中に導入して、 p T G 6 5 9 7 を形成 A d 1 3 2 4 ゲノム D N A と B a m H I で開裂された A ブラスミド p T G 6 5 9 1 または p T G 6 5 9 7 との相同的組換えにより得てもよい。

#### **例 5 : " 最 小 " ウ イ ル ス の 作 製**

いわゆる \* 最小 \* アデノウイルスペクターは、ブラスミド中に下記要会:

· A d 5 5 ' | T R ( | 2 | 2 | 2 | 4 | 4 | 1 | 0 | 3 | ) .

Ad5 包膜化領域(ヌクレオチド104~458)、

・下記を含む外来ヌクレオチド配列:

・自然関節にできるだけ近い発現の関節を得るために、 好ましくは自己のプロモーターの存在下におかれた、治 療対象の第一遺伝子、

・TK・HSV・1遺伝子からなる対象の第二遺伝子、

・場合により、包膜化されるゲノムの全サイズが 3 0 ~ 3 6 いであるような包膜化または複製の効率の理由から加えられる、何らかの超類のヌクレオチド配列、

・高等真核細胞で機能的なプロモーターのコントロール下におかれたSicchirosycer ceretisise Gall タンパク質(Linghos and Gestellad, 1984, No.1, Cell, Biol., 4, 260-257)をコードする配列、および

- A d 5 3 'ITR (ヌクレオチド35833~35935)

を組み込んでクローニングすることにより形成する。

これらの異なる要素のアセンブリーは分子生物学の標準技術に従い行う。このようなベクターを含んだ感染性 ビリオンの生産は例7の補足系で上記のように行う。

# 96 : E 1 機能をイントランスで補える相補細胞の形成 1 . タクレオチド 1 0 0 ~ 5 2 9 7 の E 1 領域 ( p T G 6 5 3 3 ) を含んだ相補細胞の形成

この細胞は以下を含んでいる:

・遺伝子が S V 4 0 ウイルス 初期 プロモーター (ヌクレオ チ ド 5 1 7 1 ~ 5 2 4 3 )のコントロール下におかれて、 3 \*\*末端に S V 4 0 転写終結シグナル (ヌクレオチド 2 5 4 3~2 6 1 8 )を含んだ、pac遺伝子の発現用カセット。用いられたpac遺伝子は、 Licille tile (1919, Gene. 19, 175-110) に開示された配列のヌクレオチド 2 5 2~ヌクレオチド 9 0 5 にわたり、公表配列と比べて 4 つの変更点(3 0 5 位で C の代わりに A; 3 6 7 位で C の代わりに T; 8 0 4 位で G の輝入;8 2 0 位で C の欠失)を含んだ断片に相当する。

- ヌクレオチド100~5297にわたるAd5ゲリムの断片。この断片は、自己のプロモーターおよび転写終結シグナルをもったE1AおよびE1B領域と、E2領域のフラクションを含んでおり、このためタンパク質IIをコードする配列と重複している。指針として、系293は機能性タンパク質IIを生産することができないらしい。

組立ては以下で群述されたいくつかの工程で行う。ベクター p ポリリリー l <sup>4</sup> (Lithe et al., 1947, Gene, 57, 191-201) を酵素 A c c l および E c o R l による切断に

付す。 プラスミド p T G 6 1 6 4 から単離された E c o R I - C I a I 断片をこうして処理されたベクター中に 組み込んでクローニングする。ベクター p T G 6 5 2 8 を得る。

ブラスミド p T G 6 1 6 4 は p L X S N (MIII tr D, 1989, 8io/Techaiquet. 7. 980) から誘導し、 S V 4 0 ウイルス 初期 プロモーターの コントロール下に おかれた p a c 遺伝子を含んでいる。 関単に 貫えば、 p L X S Nの H i n d | II | - K p n | 断片を M 1 3 T G 1 3 1 中に導入して、 M 1 3 T G 4 1 9 4 を得る。 p M P S V H 2

K IL2R (Takeda et al., 1988, Grewth Pactors, 1,59-86) のNhel·Kpnl断片を後者に挿入し、NhelおよびKpnlで切断して、Ml3TG4196を得る。後者をHindlII-Kpnlで切断して、Ml3TG4196を得る。後者をHindlII-Kpnlで切断し、HindlII 切断および部分的Kpnl切断から得たpLXSNの精製断片をクローニングする。pTG5192を得る。後者をHindlIIと部分的にNhelで切断し、pBlbc Para (Land et al., 1990, Nacleic Acids Res., 18, 3587)のHindlII-Nhel断片を導入して、pTG6164を得る。

ベクター p T C 6 5 2 8 を P s t 1 で 切断し、 S V 4 0 転写終結シグナルを含んだ p T G 6 1 8 5 (例 2 . 1)から単離された P s t 1 断片をこの部位に導入する。 p T C 6 5 2 9 を得る。後者を E c o R I - H p a I 切 断に付し、 2 断片と結合させるが、 一方は A d 5 ゲノム D N A の 精製 B s p E i ・ B c g i 断片 (8 2 6 ~ 5 2 9 7 位) で、 他方は E c o R i および B s p E i 来端で P C R により形成された断片であって、 p T G 6 5 3 1 を得る。 P C R 断片は A d 5 ゲノム D N A とプライマー O T G 4 5 6 5 (\$ 1 Q ID NO: 11 および 2 1 でに 数) からの 遺伝子 増幅により 得る。 増幅 断片を酵素 E c o R i および B s p E 1 で切断し、 先の 及落で記載されたように結合させる。

ベクター p T G 6 5 3 1 は同方向に 2 つの 転写単位 (E 1 領域の単位と p a c 速伝子の単位) を含んでいる。 転写で干渉を避けるためには、それらは p T G 6 5 3 1 を B a m H I で処理して再結合させることにより 頭・尾(互いに逆) 方向におく。ベクター p T G 6 5 3 3 は 2 単位の逆方向を示すクローンに相当する。

ベクター p T G G S S 3 3 をリン酸カルシウム技術により哺乳動物細胞系、例えば『tro (ATCC, CCL11) または A S 4 9 (ATCC, CCL115) 系中にトランスフェクトする。トランスフェクトされた細胞を供給業者の勧めに従い培養し、プロマイシン(濃度 G μ 1/al) 含有選択培地にトランスフェクション後 2 4 時間おく。耐性クローンを選択し、そこでは E 1 領域の遺伝子の発現について最も生産的なクローンを調べるために評価するが、これは E 1 機能に欠陥があるアデノウイルス、例えば例 2 で群述されたも

のの生産用の補足系として用いてよい。

E 1 領域の初期タンパク質をコードする配列の発現は、 アイソトープ <sup>12</sup> P で保職された適切なプローブを用いて、 ノーザンブロッティングにより分析する。

E 1 A 領域でコードされたタンパク質の生産は、細胞をアイソトープ<sup>15</sup> S で機嫌した後に市販抗体 (Oncogene Science lac., reference DP11)を用いた免疫沈降により検出する。

(E1B mRNAのノーザンブロット分析により) E1B領域のプロモーターを活性化するか、または (E2プロモーターのコントロール下におかれたCAT (クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ) を含む "リポーター" ブラスミドの一時トランスフェク ション後に酵素活性を調べることにより) E2領域のプロモーターを活性化する、E1A領域の発現産物の能力 を確認することもできる。

最後に、これらの細胞をAd-RSV-Bgal(Siritionid-Perricialdiri tlil...)「Siritionid-Perricialdiri tlil...」「Siritioni)で感染させて、細胞変性効果が観察されるとすぐに奪天技術でウイルスを滴定することができる。一般的に、操作は下記のとおりである。細胞を10のaoi(感染多重度)で感染させる。感染の約48時間後、細胞変性効果がみられたときに、細胞を溶解させて、β・ガラクトシダーゼ活性を慣用的プロトコールに従い調べる(例えば、Missiriii

. et al.. 1989. epp n 参照)。陽性クローンをもっと低いaoi で再感染させる。感染の約48時間後に、上澄および細胞を頻準技術に従い集める。ウイルスカ価は293細胞を用いて寒天腹層法により決める。得られたカ価対初期力価の比率が増幅ファクターになる。

2 . ヌクレオチド5 0 5 ~ 4 0 3 4 の E 1 領域を含んだ 補足系 <u>(pTG 6 5 5 7、pTG 6 5 5 8、pTG 6 5</u> 5 9、pTG 6 5 6 4 およびpTG 6 5 6 5 ) の組立て

ベクター p T G 6 5 5 7 、 p T G 6 5 5 8 および p T G 6 5 5 9 は以下を含んでいる :

(i) 以下のコントロール下にある p a c 遺伝子 ( 前配のような z クレオチド 2 5 2 ~ 9 0 5 ) の発現用カセット:
- A d 2 E 2 A プロモーター ( z クレオチド 2 7 3 4 1 ~ 2 7 0 3 0 ) ( p T G 6 5 5 8 の場合)

- ヌクレオチド27163~27182間にある配列が欠失されたAd2 E2Aプロモーター(pTG6557の場合)。このような変異から、E1Aでコードされたトランス活性化タンパク質による誘導能に影響を与えることなく、E2Aプロモーターの基準レベルを減少させることができる。または

- p T G 6 5 5 9 の場合 S V 4 0 初期プロモーター 上記 3 つの場合において、それは 3 \* 末端に S V 4 0 ウイルス 転写終結シグナル(ヌクレオチド 2 5 4 3 ~ 2 6 1 8 ) も含んでいる;および

#### 特表平7-509616 (18)

(ii) ヌクレオチド505~4034にわたるAd5 E 1 領域の部分を含んだ発現カセット。アデノウイルス ゲノムのこの部分は、ElA領域の初期タンパク質をコ ードする配列の全部、 E 1 A 単位の転写終結シグナル、 E 1 B プロモーター ( E 1 A でコードされるトランス活 性化タンパク質により誘導しうる)と、E1B領域のコ ード配列の全部を含んでいる。それはタンパク質!をコ ードする配列も含んでおり、E1B領域と重複している。 しかしながら、それはE1A領域のプロモーターとE1 BおよびII転写単位の転写終結シグナルを欠く。E1領 域の配列を発現させるためには、ネズミPGK遺伝子プ ロモーターをアデノウイルス断片の5、末端に導入し、 カサギβ·グロビン遺伝子の転写終箱シグナル(Geaeba alデータバンクで参照番号 K01256として開示されている 配列のヌクレオチド1542~2064)を3、末端に 導入する。

場合により、何らかの種類の、例えば p B R 3 2 2 (Bolitar et al., 1977, Geat, 2, 95-113) から単離された ヌクレオチド配列も、 転写で生じうる干渉を避けるため に、 p a c 遺伝子と E 1 領域との発現用カセット間に導入してよい。

これらベクターの組立ては下記のいくつかの工程で行う。

最初に、ヌクシオチド505~ヌクレオチド826に

わたる A d 5 ゲノムの 部分は、ゲノム 調製物から、後のクローニング工程に有用な P s t l I 部位を 5 7 末端に合む ブライマー O T G 5 0 1 3 (配列番号 19) と
B s p E l 部位と 重複する O T G 4 5 6 5 (配列番号 19)
を用いた P C R により 増幅させる。 P C R により形成された断片を クレノク D N A ポリメラーゼで処理し、その後 M 1 3 m p 1 8 の S m a l 部位中に押入して、
M 1 3 T G 6 5 1 2 を得る。 P C R 断片の配列を確認する。

P C R 断片をクレノウ D N A ポリメラーゼで処理してから、M 1 3 m p 1 8 の S m a I 部位中に組み込んでクローニングし、M 1 3 T G 6 5 1 6 を得る。 その配列の確認後に、P C R 断片を B g l li切断、クレノ ウ D N A ポリメラーゼ処理および S p h I 切断により抽出する。それを p T G 6 5 5 4 を得る。

別に、ベクター p T G 6 5 2 9 ( 例 6 . 1 ) を酵素 H p a l および H i n d III 切断に付す。 p a c 遠伝子 とその後に S V 4 0 ウイルス転写終結シグナルを含んだ 2 . 9 i i 断片を精製する。この断片を、 A d 2 E 2 A プロモーターを有するpE2 Lac (80cc)(cl 11., 1980,0 accogene, 5, 691-699)から単離されたSmaI-Hindlli断片に結合させる。ベクターpTG6556を得る。一方、それはAd2の変異E2Aプロモーターを有するpE2 Lac D9170(21jchoveki cl 11., 1985, ZN80 J., 4, 1293-1300)から単離されたSmaI-Hindlli断片に結合させてもよい。この場合には、ベクターpTG6550を得る。

p T G 6 5 5 6 を酵素 E c o R I 1 および B a m H I で 切断 す る。 p T G 6 5 5 2 から 単離された E c o R I - S a c II 断片 と p T G 6 5 5 4 から 単離された S a c II - B a m H I 断片をこれらの 部位間に挿入する。 ベクター p T G 6 5 5 8 を得る。 p T G 6 5 5 0 および p T G 1 6 4 3 (例 7 . 1 ) で行う 同様の 工程では、各々p T G 6 5 5 9 を得る。

p T G 6 5 5 7 および p T G 6 5 5 8 を E c o R V で切断するが、唯一の部位は 2 つの発現カセット ( p a c 遠伝子および E 1 領域) 間に位置している。 p B R 3 2 2 2 (Bolivar at al., iopri)から単離された 1 . 8 8 kb E c o R V - P v u ll断片は、 2 プロモーター間の距離をあけるために、この部位中に 組み込んで クローニングする。 p T G 6 5 6 5 を各々得る。

ベクターpTG6557、pTG6558、pTG6 559、pTG6564およびpTG6565を細胞系

#### 符表平7-509616 (19)

A 5 4 9 中にトランスフェクトする。前記のように、ブロマイシン耐性クローンを選択し、 E 1 領域の発現を確認する。 E 1 発現クローンは、 E 1 機能に欠陥があるアデノウイルスを増幅および増殖させるためにある。 E 1 発現座物の生産には細胞毒性効果を伴うが、サザン分析ではベクター再配列を実証できない。 A d - R S V - B g a 1 感染後、 いくつかのクローンはウイルスを100倍以上増幅させることができる。

#### 3. Saccharonycen ceretitie Gald タンパク質により 誘導しうる相補細胞の作製

これらのベクターは、前記のように、ヌクレオチド505~4034にわたるAd5 El領域の部分を含んでいる。しかしながら、ElA領域の配列の発現は、一方ではAd2 MLP最小プロモーター(TATAボックスおよび転写開始シグナル;ヌクレオチドー34~+33)と他方ではGal4タンパク質により活性化できるGal4タンパク質により活性化で
きるGal4 なでしたのコントロール下におかれている。Gal4 結合配位に相当する17 スクレオチド(17 MI)の共通活性化配列は Webiter et al. (1988, Cell. 52, 169)で特定されている。ウサギβ・グロビン遺伝子の転写終結シグナルをElB 転写単位の3 末端におく。

1 7 M I 配列のダイマー (配列番号 31 および 31) とその 後に A d 2 M L P 最小プロモーターを含み、その 5 °

列をサザン分析により確認する。組込みブラスミド (pTG1643、pTG1660およびpTG166 1)の実質的変化は、分析された生産クローンで実証できない。Gai4の存在下でE1A領域によりコードされた配列の発現の誘導能も(Gai4タンパク質の構成的発現を行うブラスミドでの形質転換により)確認することができる。

約20 m o i で A d - R S V - B g a 1 によるいくつかの生産クローンの感染後に、2つの A 5 4 9 - 1 6 6 0 クローンはウイルスストックを100倍以上増幅させることができる。

#### 

5 ` I T R 、 3 ` I T R および包腹化領域を除いて A d 5 アデノウイルスゲノムの全部を含んだベクターを 組み立てる。

ベクター p T G 6 5 2 8 (例 6 . 1 ) を酵素 P s t I および B g 1 1 11で切断するが、その間には O T G 5 0 3 9 および O T G 5 0 4 0 (配列番号 3 1 および 1 5) のオリゴヌクレオチドからなる 領準プロトコールに従い 化学的に合成された D N A 断片が押入されている。オリゴヌクレオチド配列は P s t I クローニング配位を再形成せずに E c o R V 節位を導入できるようにデザインされている。p T G 1 6 3 9 を得て、これを E c o R V 切断で直 来端に Sall 部位 およびその 3 ・末端に Bam Hl 部位を含んだ 第一DNA断片を合成する。 Sall 部位をクレノウDNAボリメラーゼ処理により 平滑化する。 別に、 配列のペンタマーとその後に同様のプロモーターを含み、その 5 ・および 3 ・末端に X bal および Bam Hl 部位を含んだ第二DNA断片を合成する。 X bal 切断後に、その末端をクレノウポリメラーゼ処理で平滑化する。

これら断片の各々を p ポリ IIO B B I III 配位中に準入して、 p T G 1 6 5 6 および p T G 1 6 5 7 を各々得る。次いで下記 2 断片、 即 5 p T G 6 5 5 2 (例 6 . 2) から単離された P s t l · X b a I 断片と p T G 6 5 5 9 (例 6 . 2) から単粒された X b a I · B a m H I 断片を P s t l · B a m H I で既に切断されたベクターの各々の中に 導入する。 p T G 1 6 6 0 および p T G 1 6 6 1 を各々得る (図 5)。

A 5 4 9 細胞を p T G 1 6 4 3 ( p a c 遺伝子発現用のベクター) と p T G 1 6 6 0 または p T G 1 6 6 1 でコトランスフェクトする。 クローンを それらのプロマイシン耐性について 選択し、上記のように 試験する。 A 5 4 9 - 1 6 6 0 および A 5 4 9 - 1 6 6 1 の約5 0 %は E 1 領域の発現産物を生産する。しかしながら、生産には細胞毒性効果を伴い、細胞の形態的外額を変える。

細胞ゲノムにおけるプラスミドの組込みおよび非再配

類化し、末端がクレノウDNAポリメラーゼ処理で平滑化されたXbal‐BamHI断片に結合させる。この断片はSV40ウイルス転写終結シグナルを育している。通切な制限部位で囲まれたシグナルを含むいずれのブラスミドもこの工程で用いてよい。

p T G 1 6 4 3 を X h o I で 直 版化 し、 1 7 M I ダイマーと その 後に T K ・ H S V ・ 1 遺伝子 最小プロモーター (Genebiatデータバンクで参照 番号 Y 0 0 4 6 T として 開示された 配列の ヌクレオチド 3 0 3 ~ 4 5 0 、 3 ~ 末端において X h o I 部位で補充されている)を含んだ X h o I ハイブリッド 断片をこの 部位中に挿入する。 p T G 1 6 4 7 を 得るが、 そこでは 2 × 1 7 M I・ T K・ H S V・ 1 ハイブリッドプロモーターが p a c 遺伝子 発現用の カセットと同方向に挿入されている。

この組立体pTG1647は、ヌクレオチド505~

#### 特表平7-509616 (20)

ヌクレオチド 3 5 8 2 6 6 に わたる A d 5 ゲノムの断片をP s t i i s よび B a m H I w 位間に導入するための 観べクターとして用いる。 第一段階では、 p T G 1 6 4 7 をP s t i i s よび B a m H I で切断し、その 後一方ではヌクレオチド 5 0 5 ~ 9 1 8 の A d 5 ゲノムの 部分を含んだp T G 6 5 5 2 (例6. 2) の P s t i - C 1 a I 断片と、 他方では A d 5 ゲノム D N A から 翼製された C 1 a I · B a m H I 断片(9 1 8 ~ 2 1 5 6 2 位)とに 結合させる。それにより得られたベクターは、 5 ~ I T R および 包髏 化領域を除いた A d 5 の 5 ~ 部分を含んでいる。

別に、 A d 5 ゲノムの 3 ・部分をベクター p ポリ II - \$ i i / N o t - 1 l e e で 7 センブリー化する。 後者を B a m H I で直鎖化し、 A d 5 ゲノムの B a m H I ・ A v r l i 断片(ヌクレオチド 2 1 5 6 2 ~ 2 8 7 5 2 ) と A d 5 の ヌクレオチド 3 5 4 6 3 ~ 3 5 8 2 6 に相当する P C R 断片を導入する。 後者の 断片は A d 5 ゲノム D N A からブライマー O T G 5 0 2 4 (配列番号 1 l) を H い て形成し、 5 ・末端に B a m H I 邮位を含んでいる。 得られたベクターを A v r I I で切断し、 A d 5 ゲノム D N A から単離された 2 8 7 5 3 ~ 3 5 4 6 2 位に わたる A v r I I 断片を挿入する。

アデノウイルス配列を含んだBam H I 断片を、5°

ITRおよび包膜化領域を欠くアデノウイルスゲノムの 5 部分を含んだ先の工程のベクターのBamHI部位 中に編入する。

欠陥アデノウイルスの機能のすべてを構える構足系は、 前例で記載されたプロトコールに従い、 細胞系、 例えば A549中へのトランスフェクションにより形成する。 アデノウイルスゲノムの 事実上全体を含む下記4つの ベクターを組み立てることにより行うことも可能であり、 これは最終工程において単一ペクターでリアセンブリー 化させる:

- p T G 1 6 6 5 は、 A d 5 ゲノム D N A 調製物から 単離された B s p E I 断片 (ヌクレオチド 8 2 6 ~ 7 2 6 9 ) を p ポリ II-S I i / N o t - l 4 \* の X m a l 部位中に組 込むクローニングに相当する:

- p T G 1 6 6 4 は、 A d 5 ゲノム D N A **四製**物から 単離された N o t l 断片 (ヌクレオチド 6 5 0 3 ~ 1 5 0 4 ) を同ペクターの N o t l 部位中に押入することにより形成する:

- p T C 1 6 6 2 は、 A d 5 ゲノム D N A 調製物から 単離された A a,t II断片 (ヌクレオチド1 0 7 5 4 ~ 2 3 9 7 0)をpポリ11の A a t II部位中に導入するこ とにより得る:

- A d 5 ゲノムの 3 ´ 部分を含む p T G 1 6 5 9 (例 2.3)

# 次いで誘導発現系、例えば G a 1 4 に より 誘導 し う る 例 6 . 3 ま た は 7 で 記 載さ れ た ブ ロ モ ー ター、 あ る い は 従来の プロモーター、 例えば メ タ ロ チ オ ネ イ ン ま た は テ ト ラ サ イ ク リ ン ブ ロ モ ー ターを 含 ん だ 断 片 を 導入 す る。 このよ う な 断 片 は A a t ll お よ び C l a l で 切 断 さ れ た ベ ク タ ー p T G 1 6 6 5 に お い て A d 5 の 5 で 配列 ( タ ク レ オ チ ド 5 0 5 ~ 9 1 8 )の 上 流 に 位 個 さ せ る。 最 後 に 、 p T G 1 6 6 2 の A a t ll 断 片 と、 最 後 に p T G 1 6 5 9 の B a m H l 断

片を上記ベクター中に対応部位で連続的に組み込んでク

ローニングする。

補足系を上記ペクターおよび p T G 1 6 4 3 のコトランスフェクションにより形成し、プロマイシン耐性クローンを単離する。この系は、更に詳しく言うと、 E 1、 E 2 および E 4 機能と 後期機能に欠陥がある例 5 のアデノウイルスペクターを増幅および包膜化するためにある。例 8 : E 1 および E 4 機能に関する 補足系 の形成

ベクター p T G 1 6 4 7 (例 7 ) を酵素 P s t I -B a m H I で切断し、下記 3 つの断片:

- ヌグレオチド 5 0 5 ~ ヌクレオチド 1 3 3 9 の A d 5 配列を有する p T G 6 5 5 2 (例 6 . 2) の P s t ! · X b a l 断片、

· ヌクレオチド1340~ヌクレオチド3665の A d 5 配列を有するp T G 6 5 5 2 の X b a l · S p h

#### 1断片、および

・ヌクレオチド 3 6 6 5 ~ ヌクレオチド 4 0 3 4 のA d 5 配列と転写終結シグナルを有する p T G 6 5 5 4 (例 6. 2) の S p h l · B a m H l 断片をこうして処理されたベクター中に導入する。

それにより得られたベクターをBamHIで切断し、 下記3つの断片:

- 3 2 8 0 0 ~ 3 3 1 0 4 位間に位置する A d 5 配列に相当する、P C R により形成される、B a m H I I A I 1 11で切断された断片。用いられる操作では、蜂型として A d 5 ゲノム D N A とブライマー O T G 5 0 7 8 (配列番号 18) および O T G 5 0 7 9 (配列番号 19) を用いる。

- A d 5 ゲノム D N A から単離された A f l l l - A v r l l 断片 (ヌクレオチド 3 3 1 0 5 ~ 3 5 4 6 3)、
- プライマー O T G 5 0 2 4 および O T G 5 0 2 5
(例 7 参照) を用いる P C R により形成された A v r l l ・ B a m H l 断片

をこの部位中に導入する。

これにより形成されたベクターを上記プロトコールに 従い細胞系中に導入して、 E 1 および E 4 機能に関する 権足系を形成する。

しかも、このような系は下記プロトコールに従い得て もよい:

#### 特表平7-509616 (21)

A d 5 ゲノムの E 4 領域 (ヌクレオチド 3 2 8 0 0 ~ 3 5 8 2 6 ) をいくつかの工程で再形成させる。ヌクレオチド 3 3 1 1 6 ~ 3 2 8 0 0にわたる部分を A d 5 ゲノム D N A からブライマー対 O T G 5 0 7 8 および O T G 5 0 7 9 (配列番号 1 8 および 1 9) で P C R により合成し、その後 M 1 3 T G 1 6 4 5 を得る。

後者の B a m H ! - A f i i i i i i i f h を A d 5 の A f ! i i i · A v r i i i i i f h c x クレオチド 3 3 1 0 4 ~ 3 5 4 6 3 ) との結合 反応に付し、ベクター p T G 7 4 5 7 を B a m H ! および A v r i i で 切断する。 p T G 1 6 5 0 を得る。

次いで E 4 領域を 、 A d 5 ゲノム D N A 調製物からブライマー O T G 5 0 2 4 および O T G 5 0 2 5 (配列番号 16 および 31) を用いる P C R でヌクレオチド 3 5 8 2 6 ~ 3 5 4 5 7 に相当する断片を得ることにより完成させる。この断片を M 1 3 m p 1 8 の S m a 1 部位に挿入して、 M 1 3 T G 1 6 4 6 を得る。 A v r !!! - E c o R 1 断片を後者から単難し、 p T G 1 6 5 0 の A v r !!および E c o R 1 郎位間に組み込んでクローニ

A d 5 の E 4 領域を含んだ B a m H I 断片を p T G 1 6 5 2 から 単離し、 p T G 1 6 4 3 および p T G 6 5 5 9 (例 6. 2) の B a m H I 郎位または p T G 6 5 6 4

ングする。pTG1652を得る。

(例 6 . 2) の S s p I 部位中に、その部位が平滑化された後に組み込んでクローニングし、 p T G 1 6 5 3 、p T G 1 6 5 4 および p T G 1 6 5 5 (図 6) を各々得

E 1 および E 4 機能をイントランスで構える相補細胞は、慣用的技術で:

- (i) 細胞系 2 9 3 への p T G 1 6 5 3 の形質転換、また
- (1) 細胞系 A 5 4 9 への p T G 1 6 5 4 または p T G 16 5 5 の形質転換

により作製する。

一般的に 含えば、 E 1 および E 4 頻 域 の 座物の 発現には 細胞 郡性 効果を伴う。 いくつかの 2 9 3 - 1 6 5 3 クローンは、 E 1 が欠失されたアデノ ウイルスと E 4 が欠失されたアデノウイルスの双方を補うことができる。

別法では下記のように行う。

 ベクターM 1 3 T G 1 6 4 6 を、 E 4 領域のプロモー・ターを欠失させて H p a I 部位を挿入する目的から、変異原性オリゴヌクレオチド O T G 5 9 9 1 (配列番号(0))で特定部位変異誘発に付す。変異ペクターはM 1 3 T G 6 5 2 2 と命名する。それを P s t l で切断し、ファージT 4 D N A ポリメラーゼとその後 A v r ilで処理し、 p T G 1 6 5 2 (例 8) の特製 E c o R I (クレノウ)・A v r il 断片と結合させて、p T G 6 5 9 5 を得る。

並行して、ベクター p T G 1 6 4 3 および p T G 6 5 5 9 (例 6) を B a m H I で直紅化し、オリゴヌクレオチド O T G 6 1 4 1 および O T G 6 1 4 2 (配列番号(I および(1)) の組換えから得た合成断片を押入して、p T G 8 5 0 8 および p T G 8 5 0 7 を各々得る。

これらの後者を B a m H I で開設してから、 E 4 発現用のカセットを含んだ p T G 6 5 9 6 の精製 B a m H I 断片を導入する。ベクター p T G 8.5 1 2 (図 8) および p T G 8 5 1 3 (例 9) を得る。

更に、同酵業で直鎖化されたベクター p T G 8 5 0 8 または p T G 8 5 0 7 中への p T G 1 6 5 2 の B a m H I 断片の導入から、 p T G 8 5 1 4 および p T G 8 5 1 5 を各々得る(図 1 0 および 1 1 )。

p T G 8 5 1 2 または p T G 8 5 1 5 で トランスフェクトされた細胞系は E 4 機能に欠陥があるアデノウイル

ス を補うことができ、一方 p T G 8 5 1 3 または p T G 8 5 1 4 トランスフェクションによるものは E 1 および E 4 機能に 欠陥がある ア デノウイルス を 増幅 および 増殖させる ためにある。 同様に、 2 9 3 細胞中への p T G 8 5 1 2 または p T G 8 5 1 5 のトランスフェクションでは、 E 1 および E 4 に欠陥がある ア デノ ウイルスを 補うことができる。

# 特表平7-509616 **(22)**

足列 表		
	(i i i)ハイポセティカル:No	
	(iii) アンチセンス:No	
配列番号 1	(iv) 起源	
(i) 配列の特徴	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	•
(4) 長さ:30塩基対	(OTG4173)	
(8) 型:核酸	(rí) 配列:配列番号 2	
(C) 値の数:一本額	ACCGAGTANG ATTTGTCTAG GGCCGCGGGG	30
(D) トポロジー:直鎖		
(ii)配列の種類:DNA(ptacait)	配列 番号 3	
(iii) ハイポセティカル:No	(i) 配列の特徴	
(iii) アンチセンス:No	(A) 長さ:33塩蒸対	
(i) 起源	(1) 型: 抜 酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	(C) 植の数:一本館	
(OTG4174)	(D) トポロジー:直鎖	
(ti) 配列:配列器号 1	(ii)配列の種類:DNA(gradnit)	
GTGACGTCTT TGGTGTTTTC GCGGGÄAAAC	30 (iii) ハイポセティカル:No	
	· (iii)アンチセンス:No	
配列登号 2	(i · ) 起源	
(i) 配列の特徴	。 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	•
(A) 長さ:30塩基対	(OTG4191)	
(8) 型:核酸	(ti) 配列:配列番号 3	
(C) 鎖の数:一本粒	GGCCATGGTC GCGGGAAAGG GACTTTGACC GTT	33
(0) トポロジー:直鎖		
(ii)配列の種類:DNA(genomic)		
配列番号 4	(i ·) 起 顏	
·	(i •) 起顔 (A)生物名:合成オリゴヌクレオチド	
•		
(i) 配列の特徴	(A)生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(i) 配列の特徴 (k)長さ:3 1 塩基対	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (ОТG5157)	
(i) 配列の特徴 (A) 長さ:3 1 塩基対 (B) 型:核酸	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5	
<ul> <li>(i) 配列の特徴</li> <li>(k) 長さ:3 1 塩基対</li> <li>(8) 型:技蔵</li> <li>(C) 類の数:一本類</li> <li>(D) トポロジー:直額</li> </ul>	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5	
<ul> <li>(i) 配列の特徴</li> <li>(人) 長さ:3 1 塩基対</li> <li>(B) 型:核酸</li> <li>(C) 類の数:一本類</li> <li>(D) トポロジー:直頭</li> <li>(ii) 配列の種類:D N A (geacaic)</li> </ul>	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号 5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCC	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:3 1 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直類  (ii) 配列の種類:DNA(genonic)  (iii) ハイポセティカル:No	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCC 配列番号6	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 鎖の数:一本鎖  (D) トポロジー:直鎖  (ii) 配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No	<ul> <li>(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド         (OTG5157)</li> <li>(ti) 配列:配列番号5         CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCGCCC</li> <li>配列番号6</li> <li>(i) 配列の特徴</li> </ul>	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 鎖の数:一本鎖  (D) トポロジー:直鎖  (ii) 配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCGCCC  配列番号6 (i) 配列の特徴 (A) 長さ:20塩基対	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:3 1 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直頭  (ii) 配列の種類:DNA(geneaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (ii) 起類	<ul> <li>(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157)</li> <li>(ti) 配列:配列番号5</li></ul>	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直類  (ii)配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (iv) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTC5021)	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCC  配列番号6 (i) 配列の特徴 (A) 長さ:20塩基対 (B) 型:核酸 (C) 類の数:一本額 (0) トポロジー:直額 (ii) 配列の種類:DNA(gensaic)	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直類  (ii)配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (ii) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTC5021)	<ul> <li>(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド         (OTG5157)</li> <li>(ti) 配列:配列番号5         CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCC</li> <li>配列番号6</li> <li>(i) 配列の特徴         (A) 及さ:20塩基対         (B) 型:核酸         (C) 類の数:一本額         (O) トポロジー:直鎖</li> </ul>	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 脏の数:一本雄  (D) トポロジー:直類  (ii) 配列の種類:DNA(felosic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (iv) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTG 50 21)	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCCCCCCCCCCCC	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 鎖の数:一本鎖  (D) トポロジー:直鎖  (ii) 配列の種類:DNA(fetoaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (iii) アンチセンス:No  (it) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTG 5021)  (ti) 配列:配列番号 4  GAACGGATCC CCAGACTCTG TTTGGATTTG G	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157)  (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCCCCCCCCCCCC	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 顔の数:一本鏡  (D) トポロジー:直鏡  (ii) 配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (iv) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTG5021)  (ti) 配列:配列:E列番号4  GAACGGATCC CCAGACTCTG TTTGGATTTG G	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCCCCCCCCCCCC	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直類  (ii) 配列の種類:DNA(geneaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (ii) セ靱  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTG5021)  (Li) 配列:配列番号4  GAACGGATCC CCAGACTCIG TTTGGATTIG G	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157) (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCGCCC  配列番号6 (i) 配列の特徴 (A) 長さ:20塩基対 (B) 型:核酸 (C) 類の数:一本額 (O) トポロジー:直頭 (ii) 配列の種類:DNA(gennaic) (iii) ハイポセティカル:No (iii) アンチセンス:No (iv) 起源	
(i) 配列の特徴  (A) 長さ:31 塩基対  (B) 型:核酸  (C) 類の数:一本類  (D) トポロジー:直類  (ii)配列の種類:DNA(geacaic)  (iii) ハイポセティカル:No  (iii) アンチセンス:No  (ii) 起源  (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド  (OTG5021)  (ti) 配列:配列:配列番号4  GAACGGATCC CCAGACTCTG TTTGGATTTG G	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5157)  (ti) 配列:配列番号5 CCAGAAATAT CTTCGCCCAG GCCGCCCC  配列番号6 (i) 配列の特徴 (A) 及さ:20塩基対 (B) 型:核酸 (C) 類の数:一本額 (O) トポロジー:直頭 (ii) 配列の種類:DNA(gtasaic) (iii) ハイポセティカル:No (iii) アンチセンス:No (iii) アンチセンス:No (it) 起源 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(i) 配列の特徴 (A) 長さ:31塩基対 (B) 型:核酸 (C) 鎖の数:一本鎖 (D) トポロジー:直鎖 (ii) 配列の種類:DNA(genonic) (iii) アンチセンス:No (iii) アンチセンス:No (ii) 起類 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(i) 配列の特徴 (A) 長さ:31 塩基対 (B) 型:核酸 (C) 類の数:一本類 (D) トポロジー:直類 (ii) 配列の種類:DNA(feacaic) (iii) アンチセンス:No (iii) アンチセンス:No (iv) 起源 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	30
(A) 長さ:31 塩基対 (B) 型:核酸 (C) 鎖の数:一本類 (D) トポロジー:直額 (ii) 配列の種類:DNA(geacaic) (iii) ハイポセティカル:No (iii) アンチセンス:No (ii) 起源 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	30

liiil アンチセンス:Yes

(A) 長さ:20塩基対

- (8) 型:核酸
- (C) 鎖の数:一本類
- (D) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類: DNA (genonic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (i i i ) アンチセンス:Yes
- (i r) 起源
- (A)生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5565)

(ti) 配列:配列番号7

CATCGGTTAA CGGGATATCG

#### 配列番号8

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:47塩基対
- .(1) 型:核酸
- (C) 鎖の数:一本鎖
- (0) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の種類: DNA (graomic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス: No
- (it) 起源
- (A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド (OTG5892)
- (ii)配列の種類: DNA (geassic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (i t) 起頭
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG59209)

- (ri) 配列:配列番号10
- ACGGTAGGAT CCGACGTCGG TGAGCTCCTC GCTTGGTCTC CGTCCG 46

#### 配列番号11

- (i) 配列の特徴
- (A) 長さ:24 塩基対
- (1) 型:核酸
- (() 鎖の数:一本鎖
- (0) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類: DNA (gesonic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (ii) 起源
- (1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5891)

(1i) 配列:配列番号11

CAACCCCGAT TCTAGAGAAA CCTG

- (ri) 配列:配列番号8
- GTCGTAGGAT CCAGCTGCTC CCTGCTTGTG TGTTGGAGGT CGCTGAG 47

#### 配列番号9

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ: 47 塩基対
  - (8) 型:核酸
  - (() 鎖の数:一本額
  - (D) トポロジー: 直額
- (ii)配列の離類: DNA (genealt)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス: Yes
- (ii): 起源

20

(ル) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5893)

(1i) 配列:配列番号9

GTAGETGACG TECCAGGTGE ACACCAATGT CGTGAATGGT CAAATGG 47

#### 配列番号10

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ: 4 6 塩基対
  - (8) 型:核酸
  - (C) 鎖の数:一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖

#### 配列番号12

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:3.5 塩基対
- (8) 型:核酸
- (() 鎖の数:一本額
- (D) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類:DNA(graonic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (i · ) 起源
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG6079)
- (1i) 配列:配列番号12
  - GCGCAGTTGC TCTGCGGATC CACTTAACAT TCAGT

35

# 配列番号13

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:3.8 塩基対
  - (8)型:核酸
  - (() 粒の数:一本類
  - (D) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の租類:DNA(getomic)
- (iii)ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes

24

		特表平7-509616	(24)
(i t) 起源		(8) 型: 核 鼓	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(C) 値の数:一本値	
(OTG6080)		(0) トポロジー:直額	
(ri) 配列:配列番号 1 3		(ii)配列の種類:DNA(geacait)	
TAAAAGTACC AGGTAAGGAT CCCCTTGGTT TGCTTGGG	36	(i i i ) ハイポセティカル: N o	
		(iii) アンチセンス:Y e s	
配列 香 号 1 4		(i r) 起源	
(i) 配列の特徴		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:21塩基対		(OTG6065)	
(8) 型:核酸		(ri) 配列:配列 16号 1 5	
(() 額の数:一本額		ACGANTGCAG CTCTCCACTT AACATTCAGT CG	32
(D) トポロジー:直鎖			
(ii)配列の種類:DNA(genonic)		配列 吞 号 1 6	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
(iii) アンチセンス:No		(A) 長さ:27塩基対	
(i) 起旗		(8) 型:核酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		· (C) 鎖の数:一本値	
(OTG6064)		(0) トポロジー:直鎖	
(ri) 配列:配列器号1.4		(ii)配列の種類:DNA(genomic)	
GAAACCGAAT TCTCTTGGAA C	21	{i i i i )ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:Yes	
配列番号 1 5		(i + ) 起源	
(i) 配列の特徴		(A) 生物名:台成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:32塩基対		(OTG5481)	
(ri) 配列:配列器号 1 6		(ii) 配列の種類:DNA(fesosic)	
CAGTGAATTC ATCATCAATA ATATACC	27	(tii) ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:No	
配列番号 1 7		(í r) 起源	
(i) 配列の特徴		(Å) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:24塩基対		(OTG5455)	
(1) 型:核酸		(ri) 配列:配列委号 1 8	
(() 鎖の数:一本鎖		ATCGGAATTC AAGATGATTA GGTAC	25
(D) トポロジー:直鎖			
(ii) 配列の種類:DNA(gtnoait)		配列番号19	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
(iii) アンチセンス:No		(A) 長さ:2.8塩基対	
(i+) 起源		(8) 型:核酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(() 鎖の数:一本鎖	
(OTG5482)		(D) トポロジー:直鎖	
(ti) 配列:配列番号 1 7		(ii) 配列の種類:DNA(genomic)	
AAACTGGTCA CCGTGATTAA AAAG	24	(i i i) ハイポセティカル:No	
		(i i i i )アンチセンス:Yes	
配列 香号 1 8		(i · ) 起源	
(i) 配列の特徴		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	

(OTG5456)

28

(ri) 配列:配列番号1.9

ATCGTCTAGA TTAAGGCATT TTCTTTTC

(3) 型:按酸

(11) 長さ:25塩苗対

(C) 組の数:一本組 (0) トポロジー:直鎖

#### 配列番号20

- (i) 配列の特徴
  - (4) 長さ:18塩基対
  - (8) 型:核酸
  - (C) 脏の数:一本額
  - (D) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類: DNA (genenic )
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス: No
- (ir) 起源
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG5728)
- (ri) 配列:配列番号20
- TGTAGCAGGA GGACTAAG

#### 配列番号21.

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:39塩基対
  - (8) 型:核酸
  - (() 鎖の数:一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖
- (ii) 配列の種類: DNA (genomic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (8)型:核酸。
- (() 額の数:一本額
- (D) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類: DNA (genomic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (i 1) 起源
- (A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド (OTG6060)
- (ti) 配列:配列番号23
- AATAAAAGAT CATTATTTTC ATTAGAACTG

#### 配列番号24

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:24塩基対
  - (3) 型:核酸
- (C) 鎖の数:一本鎖
- (D) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の種類:DNA(genenic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (i t) 起源
- (Å) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(ОТС 6 0 6 1)

- (ir) 起源
- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTG 5 7 2 9)
- (ri) 配列:配列番号2.1
  - CCGCATTANT TANCCGCGAC AMACGATTCT TTATTCTTG

#### 配列番号22

- (i) 配列の特徴
  - (A) 長さ:36塩基対
  - (1) 型:核酸
  - (C) 鎖の数:一本鎖
  - (0) トポロジー: 直鎖
- (ii) 配列の種類: DNA (genemic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (i r) 起源

18

30

- (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド (OTC5730)
- (ti) 配列:配列番号22
  - CGCGGTTANT TAATGCGGTN ANACCTNCGT CNCCCG

#### 配列器号23

- (i) 配列の特徴
- (A) 長さ:30塩基対
- (ti) 配列:配列番号2.4

TGTGTTGGTT TTTTGTGTGT TAAT

配列番号25

- (i) 配列の特徴
  - (4) 長さ:30塩基対
  - (1) 型:核酸
- (C) 鎖の数:一本鎖
- (D) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の種類:DNA(gesonic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (i i i ) アンチセンス:Yes
- (i t) 起源
- (\*) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG6062)

(ri) 配列:配列器号2.5

TAACACACAA AAAACCAACA CACAGTTCTA

30

24

#### 配列番号26

- (i) 配列の特徴・
  - (A) 長さ:24 塩基対
  - (8) 型:核酸
  - (() 額の数:一本鎖
  - (D) トポロジー:直鎖

		特表平7-509616(	26)
ˈii) 配列の種類:DNA(geaoαic)		配列 春号 2 8	
iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
iii) アンチセンス:Yes		(A) 長さ:23塩基対	
ir) 起源		(8) 型:核酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(() 値の数:一本額	
(OTG6063)		(D) トポロジー:直顧	
:i) 配列:配列番号2.6		(ii)配列の種類:DNA(genomic)	
ATGAAAATAA TGATCTTTTA TTAT	24	(iii) ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:Yes	
2 列 卷 号 2 7		(i · ) 起源	
i) 配列の特徴		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:32塩基対		(OTG4565)	
(1) 型:核酸		(ri) 配列:配列各号 2 8	
_(C) 鎖の数:一本額		TCCAGTCCGG AGAACCGGGC GCC	23
(0) トポロジー:直額			
(ii)配列の種類:DNA(genomic)		配列 章号 2 9	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
(iii) アンチセンス:No		(A) 長さ:28塩基対	
(i,) 起 <i>额</i>		(B) 型:核酸	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(C) 鎖の数:一本鎖	
(OTG 4 5 6 4)		(0) トポロジー:直鎖	
(ri) 配列:配列番号2.7		(ii) 配列の種類:DNA(genomit)	
TCCGTGAATT CTAGTAGTGT GGCGGAAGTG TG	32	(iii) ハイポセティカル:No	
recursion construction and the construction of		(iii) アンチセンス:No	
(i・) 起源 (A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(3) 型:核酸 (C) 組の数:一本組	
(OTG 5 0 1 3)		(0) トポロジー:直鎖	
(ri) 配列:配列器号2.9		(ii)配列の種類:DNA (genenic)	
TAACCTGCAG GAGTGCCAGC GAGTAGAG	28	(iii) ハイポセティカル:No	
TACCIOCAG GASISSINIS SANS		(iii) アンチセンス: Yes	
配列番号30		(it) 起源	
<b>-</b> · · - ·			
(i) 配列の特徴		(*) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:21塩菇対		(OTG5014)	
(8) 型:核酸		(ri) 配列:配列番号3 1	
(C) 額の数:一本額		TAGGAGATCT GTTTTAAACC GCATTGGGAG G	31
(0) トポロジー:直鎖		Et til A. C. A. A.	
(ii) 記列の種類: DNA (geassic)		配列委号32	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
(iii) アンチセンス: N o	•	(A) 長さ:34塩基対	
(in) 起源		(8)型:按数	
(*) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(() 値の数:一本値	
(OTG5015)		(D) トポロジー:直鎖	
(ri) 配列:配列番号30	••	(ii) 配列の種類:DNA(geaodic)	
CARCGCGCAT GCCCCCATGG G	21	(iii) ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:No	
配列委号 3 1		(it) 起源	
(i) 配列の特徴		(1) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
		•	

(ti) 配列:配列番号32

(3) 長さ:31塩基対

		特表平7-509616	(27)
CGGAGTACTG TCCTCCGCGG AGTACTGTCC TCCG	34	(iii) アンチセンス:No	,,,
		(i r) 起源	
配列番号33		(Å) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(i) 配列の特徴		(OTG5039)	
(A) 長さ:34塩基対		(ti) 配列:配列番号3 4	
(8) 型:抜酸		TGCTGGATAT CAGTCA	16
(C) 額の数:一本額			
(0) トポロジー:直鎖		配列 昔 号 3 5	
(ii)配列の種類:DNA(gracuit)		(i) 配列の特徴	
(iii) ハイポセティカル:No		(A) 長さ:24塩基対	
(iii) アンチセンス:Yes		(8) 型:核酸	
(i t) 起源		(C) 額の数:一本額	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(0.) トポロジー:直鎖	
(ti) 配列:配列番号 3 3		(ii)配列の種類:DNA(genenit)	
CGGAGGACAG TACTCCGCGG AGGACAGTAC TCCG	34	(iii) ハイポセティカル:No	
		(iii) アンチセンス:Yes	
配列吞号 3 4		(i ī ) 起源	
(i) 配列の特徴		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(A) 長さ:1 6 塩基対		(OTG5040)	
(1) 型:核酸		(ri) 配列:配列雷号3.5	
(() 租の数:一本額		GATCTGACTG ATATCCAGCA TGCA	24
(D) トポロジー:直数			
(ii)配列の極類:DNA(genonic)		配列 器 号 3 6	
(iii) ハイポセティカル:No		(i) 配列の特徴	
•		•	
(A) 長さ:20塩基対		(*) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	
(8) 型:核酸		(OTG5025)	
(C) 額の数:一本額		(xi) 配列:配列 16 号 3 7 ·	32
(D) トポロジー:直鎖		GCAGATGGAT CCGGGCGGAG TAACTTGTAT GT	32
(ii)配列の種類:DNA (genemic)			
(iii) ハイポセティカル:No		配列番号 3 8	
(iii) アンチセンス:No		(i) 配列の特徴	
(i t) 起源		(Å) 長さ: 3 1 塩基対	
(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド		(1) 型:核酸	
(OTG5024)		(C) 鎖の数:一本鎖	
(ti) 配列:配列器号3 6		(0) トポロジー:直鎖	
CTCCTGCCTA GGCAAAATAG	20	(ii) 配列の種類:DNA(genopic)	
		(iii) ハイポセティカル:No	
配列 番号 3 7		(iii) アンチセンス:No	
(i) 配列の特徴		(it) 起源	
(A) 長さ:32塩基対		(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド	

- (A) 長さ:32塩基対
- (3) 型:核酸
- (() 鎖の数:一本鎖
- (0) トポロジー: 直鎖
- (ii)配列の種類:DNA(geaomic)
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:Yes
- (iı) 起源

配列番号39

- (i) 配列の特徴
- (4) 長さ:20塩益対

(ri) 配列:配列番号3.8

(OTG5078)

31

GTCGCGGATC CGTTATGTTT CAACGTGTTT A

(3) 型:核酸

CACGGEACCA GCTCAAGTTA ACGGATCCAT CTGCGGGT

--

(C) 類の数: - 本額

(0) トポロジー: 直鎖

(ii)配列の種類: DNA (genenic )

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス:Yes

(i +) 起源

(A) 生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5079)

(1i) 配列:配列番号39

ACATGAACTT AAGCGAGCTG

#### 配列番号40

- (i) 配列の特徴
- (A) 長さ:38塩蒸対
- (8) 型:抜敵
- (() 鎖の数:一本鎖
- (0) トポロジー:直鎖
- (ii)配列の機類: DNA (grasgit )
- (iii) ハイポセティカル:No
- (iii) アンチセンス:No
- (ir) 起頭
- (Å)生物名:合成オリゴヌクレオチド

(OTG5991)

(1i) 配列:配列番号40

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス:Yes

(it) 起源

(A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド (OTG6142)

(ii) 配列:配列番号42

GATCGCACAC AAAAAACCAA CACACAG

配列香号41

(i) 配列の特徴

(4) 長さ:27塩基対

(1) 型:接酸

(C) 値の数:一本額

(0) トポロジー: 直鎖

(ii)配列の種類:DNA(genemic)

(iii) ハイポセティカル:No

(iii) アンチセンス:No

(ir) 起源

(A) 生物名: 合成オリゴヌクレオチド (OTG6141)

(ri) 配列:配列番号4.1

GATCCTGTGT GTTGGTTTTT TGTGTGC

配列番号42

(i) 配列の特徴

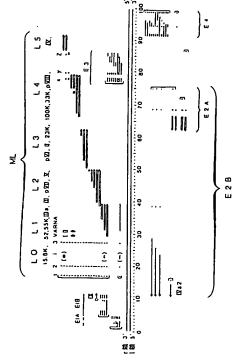
(A) 長さ:2.7塩基対

(8) 型:核酸

(C) 額の数:一本額

(0) トポロジー:直鎖

(ii)配列の種類:DNA (geneaic)



27

pTG6581

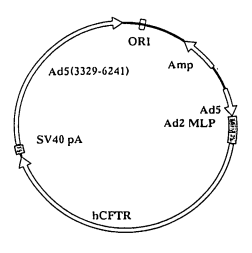


FIGURE 2

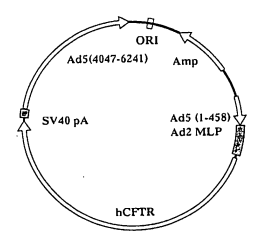


FIGURE 3

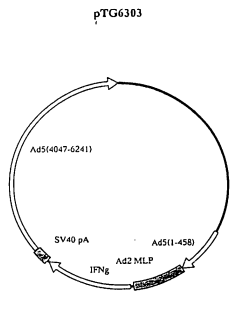
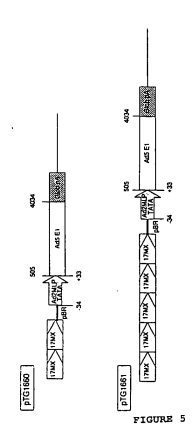
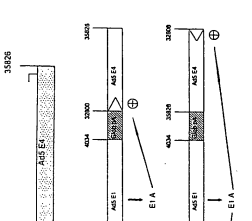
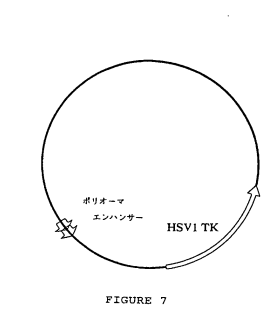


FIGURE 4



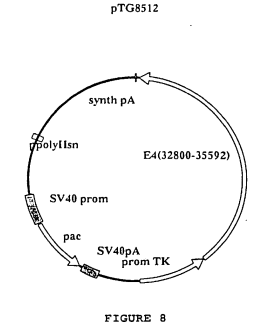


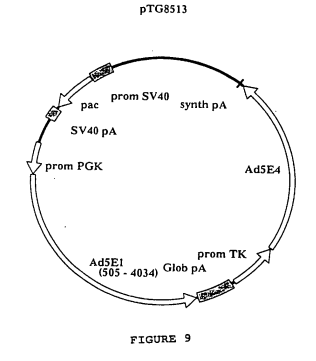
32800 FIGURE 6



pTG5913

待表平7-509616 (30)





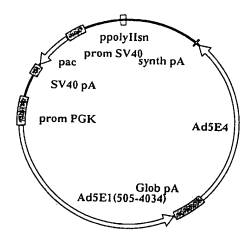


FIGURE 10

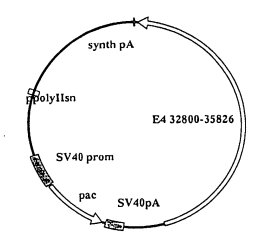


FIGURE 11

	田 縣 湖	意報告 Im Aud A	4/00624
îpc s	C12N15/86 C12N15/34 C12N5 C12N7/04 C12N15/23 A61K1	5/10 A61K48/00 C1: 19/235 C12W15/31	ZN15/12
	a International Patent Classification (IPC) or to both systemal SEA ECTIED	designer and IPC	
-	C12N C07K A61K	niana samu	
	no has complete error to protection which have of the		<b>.</b>
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
, نماسی			Automat to date his
A .	JOURNAL OF VIROLOGY vol. 63, no. 6 . June 1989 pages 2709 - 2717		1,2
	BABISS, L.E. 'The callular tre factor EZF requires viral EIA products for increased DNA-bir	and E4 gene nding	
	activity and functions to stir adenovirus E2A gene expression see page 2715, column 2, line see page 2716, column 1, line	on' 53 - 1ine 54	
A	HUMAN GENE TRANSFER vol. 219 , 1991		1
	pages 51 - 61 STATFORD-PERRICAUDET, L. & PEI 'Gene transfer into animals: of adenovirus'	RRICAUDET, M. the promise	
	see page 58, paragraph 6	-/	-
<b>□</b> ••	that processor yes belot to the continuous of test C.	X	
	Magazini et etad dariminini :		
	and in the place of the second	The territory specified and the first and th	
No.	CONTRACTOR OF PARTIES OF THE PARTIES OF T		
-	and physic pays down depins as proving digenter in in quel to reaction the publication date of species provided spream facility to species?	"Y" designate of particular intermedial catalogs for mean depolar of particular designates of completed with order from and completed body of principles.	
, ==	continuous or an area deployers, on, solubility or manges area particularly prior to the informational field, date total days for priority date classical	, To consider comment of the recent to the con-	
	STATE STREET, STATE OF THE PERSONNEL SPICES.	Date of manager for otherwise	
	14 August 1994	0 5. 09. 94	
	Recing commer of the ISA Frequence Points (Oller, P. S. 1318 Possession 2 NJ, 1,228 NV Ramme Tel. (* 11-18) (AS 2006, Th. 31 631 ope 66, Part (* 11-18) Add 2016	Auditorium selbera	

		PCT/FR 94/00624
	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
. نطب	Contract of Street, and Street, when appropriate of the street, printings	Reference to player No.
'	CELL.  Vol. 58. no. 1 , 10 January 1992 , CAMERIDGE, NA US pages 143 - 155 ROSEMFELD, N.A. ET AL. 'In vivo transfer of the human cystic fibrosis transmembrane conductance gene to the airway epithelium' see the whole document	9-11
	WO,A,93 06223 (CNRS) 1 April 1993 see claim 3	1
	WO.A.94 12649 (GENZYME CORPORATION) 9 June 1994	1-10,15, 24,26, 27, 30-32, 42,43, 46,49, 50,52-55
	see the whole document	

## 特表平7-509616 (32)

国原阴麦铅告	International application No.
	PCT/FR 94/00624
See I Observations where certain claims were house unsearchable (Contla	matters of Rose I of (Bret shoot)
This outerns turned actured respect two northean constituted in respect of parties claims to	reduc Article 17(2)(x) for the following research:
Comme News:     However they exist to enhighed manitor not required to be searched by the Remark: Although claim 54 is directed to a method from the search man and the searched of the alleged effects of the product (composite the alleged effects of the product (composite the search s	out and based on the
Continu Max.     In the parts of the international systemists that the net continue that the net continue that the net continue that are measured international neural cost to correct out, yet	mply with the prescribed requirements to such ciffeelly:
Claims Nrs.: because they are deputient claims and are not dealted in accordance and	
Sun II Observation where unity of invention is incling (Continuation of Stre	
The ference one i Starching Anthony found multiple sevenions with insurance	·
As all required additional search foca were timety paid by the applica searchable claims.	nt, then intermetidned accords report covers all
As all acarehable claims could be searched without effort justifying an adds     of ony additional fee.	rienal fee, this Anthonity did not invise payment
<ol> <li>As only soom of the recurred additional council few over junctly paid by towers only those classes few which few over paul, specifically classes be in the council few over paul, specifically classes be to the council few over paul.</li> </ol>	the applicant, this international search report to
Me required addenined search feas were streety paid by the opplicant. Co reservated to the investors Gore manifement in the claims; if a covered by	nanquently, this interestimal search report is claims Nos.:
Remark on Protest	
No protest accompanied the payment of addition	aal search fees.
orm PCTASA/210 (commountion of first sheet (1)) (July 1992)	

		PCT/	FR 94/00524
Pariet description and in name report	Problement desp	Printed Compley Americanity	Profession .
WO-A-9306223	01-04-93	FR-A- 2681786 AU-A- 2790292 EP-A- 0559884 JP-T- 6502771	27-04-93 15-09-93
WD-A-9412649	09-06-94	NONE	
			•

		35	祭 四	景 戦	告	-	-	
4 1144	MANAGE OF L'ARRISE F					PCT	/FR 94/0	2624
51875	C12H15/86 C12H7/04	C12N15/34 C12N15/23		45/10 (39/235	A61R4 C12N1		C12N15.	/12
				is down from an	-	rise CTB		
	INFO SUR LESQUELS							
ČI8 5	C1ZN CO7K	A61K						
0			wade days to	APPLET 20 AM C	-	itema des s	-	guite a paren la residentia
		<del></del>	-		to team de			*
C. DOCUM	CALL CONTROL		<del></del>		<del></del> _		-	
A .	JOURNAL OF	VIROLOGY					_	1,2
		o. 6 . Juin	1989				j	
- 1	BABISS, L.	E. 'The cel	lular ti	-2015-101	ton		1	•
	factor E2F	requires v	iral El/	and E4	gene		- 1	
	activity a	or increase nd function	s to st	mulate			ì	
		EZA gene					1	
	ligne 54	2715, colon		-				
	d Agts byde	2716, colon	ne 1, II	igne 6 -	11900		ļ	
				-/			l	
							!	•
							1	
<u> </u>	c c				-			
-			_	T <b>±</b>		-	====	April automatical on in Part & In
. ==	=====	proj de la Grandagia, i una portanza a la destruira de Granda e		=				
. ==				'T' 🖚				
. ==				~ <u>=</u>			-	
•		dperm 4700, 1 40		=	===			
7			-	·	~ ~ ~~			
							-	
ż	4 Aoút 1994				U 5.	US 94		
****	Office Furnished							
	Td.(+11-70, 140.) Fat (+11-70, 140.)	Berrom, P.B. 31)61 lend Date, Th. 31 631 open Red	<b>-</b> .	1	Chanb	onnet,	F	

	国際調査報告	PCT/FR 94/00624
Come	POCUMENTS CONSIDERES COMMÉ PERTINENTS	
<b>A</b>	HUMAN CENE TRANSFER vol. 219   1991 pages 51   61 STATFORD-PERRICAUDET, L. & PERRICAUDET, M. "Gene transfer into animals: the promise of ademovirus" volr page 56, alinéa 6	1
<b>A</b>	CELL. vol. 68. op. 1, 10 Janvier 1992 . CAMREIDEE, MA 155 ROSEMFELD, M.A. ET AL. 'In vivo transfer of the human cystic fibrosis transmembrane conductance gene to the airway epithelium' voir le document en entier	9-11
A	WG,A,93 06223 (CMRS) 1 Avril 1993 voir revendication 3	1
E	WO.A.94 12649 (GENZYNE CORPORATION) 9 Juin 1994	1-10,15, 24,26, 27, 30-12, 42,43, 46,49, 50,52-55

# 特表平7-509616 (33)

<b>3</b>	騤	Д	査	報	告	-more introduction of
						PET/FR94/00624
Cadre I Otmercatuus - teraqu'd o été gaissi founc du passe I de la première figil	-		-	-		me pan faire l'objet l'une recherche
Contraction of Graph 17.3(a), concess records		- P4	M (10			
Les reveniences a      or reportent a un nême à l'égue écount l     Remarque: Pour autent qui traitement du corps houte sur les effets leputes au	o la s	even	en ee dicat	tos	54 cos	à la reducita, à arren: Cerne une mathode de
Les reunsphasses à <sup>II</sup> re répartires à des parçois de la décounée :     des parçois de la décounée :     des ann renderates agrafactures puedes fice de	Magnato, c	nair que 16 peries			pro -470e	·
	_					ones de la deventore or de la
Cadre II Observances - terape'il y a observa d	realti de	/inves		*-	pant 2 d	e la pramire feulle)
Calimitate stans aborger de la restoraba mornistano	# 1 Ta		<b>1</b>		<b>4</b> 144 is <u>4</u> 1	marin de pougr
Comme brives by Last additionmethy and it materials and partie our lander as crivation.	enter bor-	400 in	r delegis re l'altre	- L 4		prinser rapport de renterratu
Comment interest the productation particular our la- publication who have additionaments, I demands			17.0	**************************************		re ell'ambates anno ell'art per lucallur de artes neserà
Committe your parties and/overest durit sporer address report de renterités peutrophysisk ne party let ex-technologies (P°):	termedies	demand to rest		g parent	desperation of	this per le dépasses, le présent les cares est été payeux, a aireur
A women Liest additionable debander a s top de estatectus interfacement for part des sur des versus pay les remodificacions p <sup>er</sup> .	payer day	<u> </u>	<u></u> .	* ****	ion. Es a er lav da	ombiparum, ir provins rappari ir kai Provinskinings, das app
Minerare quied a la rimpu	=					rmpagnurt d'une reserve de la pars du déposant. P a mais allegra d'assuru reserve.
PROGRAM PCT/ISA/\$18 (runs de la pressure frude (	131 (2	19971				

	国際調	查報告 PCT/FB	94/00624
Ontorwini bryon and be report to reductive	Date de publicación	M control r) do to Caralle de Brevell r)	Des de
VO-A-9306223	01-04-93	FR-A- 2681786 AU-A- 2790292 EP-A- 0559884 JP-T- 6502771	02-04-93 27-04-93 15-09-93 31-03-94
WO-A-9412649	09-06-94	AUCUN	••
		AULUM	
L			

#### フロントページの統き

(51) int. Ci. 6

識別記号

庁内整理番号

FI

C 1 2 N 7/04

8931 -4B

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

#### (11)特許出願公表番号

# 特表平7-509616

#### 第1部門第1区分

(43)公表日 平成7年(1995)10月26日

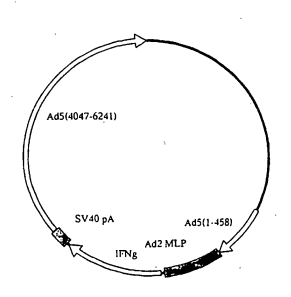
(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 1 2 N 15/09	識別記号 ZNA	庁内整理番号	FΙ			
A 6 1 K 48/00 C 1 2 N 5/10	ZNA	8314 – 4 C				
C12N 3/10		9281-4B 7729-4B 審査請求		N 15/00 5/00 備審査請求		3
(87)国際公開番号 (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	1993年 5 月28日 フランス(F R) EP(AT, BE, GB, GR, IE,	月30日 /00624 52 月8日 CH, DE, IT, LU, M	(72)発明	アシャラン オファン イファン イファ メフル パフラー グラー・ピラン パフラン	ジェース、、ソシエラストラス、リシエストラス、11 イー、コン・リュッス・アストラス・リュッス・リュッス・リュッス・リュッス・ファット・ステン・ファスト・アスト・ファス・アステル・アファーノス・アファーノー・ファーノー・ファー・ファー・ファー・ファー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェー・フェ	レ、リュ、ド、モ ック レ、リュ、デ、ミ レ、ブールバー レ、アブニュ、デ
J,,		-, <del></del>	(74)代理		佐藤 一雄 (夕	

#### (54) 【発明の名称】 欠陥アデノウイルスおよび対応補足系

#### (57)【要約】

宿主細胞または生物における外来ヌクレオチド配列の 移入および発現用の新規欠陥アデノウイルス。本発明は 新規補足系、これら新規欠陥アデノウイルスの生産方法、 治療上のそれら用途と、それらを含有した医薬組成物に も関する。

pTG6303



# DEFECTIVE ADENOVIRUSES AND CORRESPONDING COMPLEMENTATION LINES

Publication number: JP7509616 (T)
Publication date: 1995-10-26

Inventor(s):
Applicant(s):

Classification:
- international:

C12N15/09; A61K48/00; C07K14/075; C07K14/395; C07K14/47; C07K14/57; C12N5/10; C12N7/01; C12N7/04; C12N15/12; C12N15/31; C12N15/34; C12N15/861; A61K35/12; A61K38/00; C12N15/09; A61K48/00; C07K14/005; C07K14/37;

A61K38/00; C12N15/09; A61K48/00; C07K14/005; C07K14/37; C07K14/435; C12N5/10; C12N7/01; C12N7/04; C12N15/12; C12N15/31; C12N15/34; C12N15/861; A61K35/12; A61K38/00; (IPC1-7): C12N15/09; A61K48/00; C12N5/10; C12N7/04

- European:

C07K14/075; C07K14/395; C07K14/47A4; C07K14/57;

C12N7/04A; C12N15/861

Application number: JP19940500317T 19940527

Priority number(s): WO1994FR00624 19940527; FR19930006482 19930528

Abstract not available for JP 7509616 (T)

Abstract of corresponding document: WO 9428152 (A1)

Novel defective adenoviruses for the transfer and expression of an exogenous nucleotide sequence in a host cell or organism. The invention also relates to novel complementation lines and to the process for the preparation of these novel defective adenoviruses and their use in therapy and to a pharmaceutical composition containing same.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

**図**WO9428152 (A1)

図 US6040174 (A) 図 SG55199 (A1)

团

PT919627 (T) PT919625 (T)

more >>

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>5</sup> :					
C12N 15/86, 15/34, 5/10, A61K 48/00,					
C12N 15/12, 7/04, 15/23, A61K 39/235,					
C12N 15/31					

(11) Numéro de publication internationale:

WO 94/28152

- (43) Date de publication internationale: 8 décembre 1994 (08.12.94)
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR94/00624

A1

(22) Date de dépôt international:

27 mai 1994 (27.05.94)

- 27 Hai 1994 (27.03.94)
- (81) Etats désignés: AU, CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

93/06482

28 mai 1993 (28.05.93)

Publiée FR

Avec rapport de recherche internationale.

- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): IMLER, Jean-Luc [FR/FR]; 5a, rue des Mineures, F-67000 Strasbourg (FR). METHALI, Majid [FR/FR]; 10, boulevard Tauler, F-67000 Strasbourg (FR). PAVIRANI, Andréa [FR/FR]; 13, avenue du Général-de-Gaulle, F-67000 Strasbourg (FR).
- (74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (54) Title: DEFECTIVE ADENOVIRUSES AND CORRESPONDING COMPLEMENTATION LINES
- (54) Titre: ADENOVIRUS DEFECTIFS ET LIGNEES DE COMPLEMENTATION CORRESPONDANTES

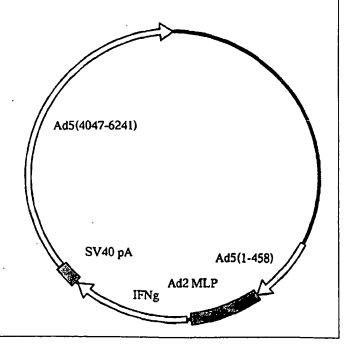
#### (57) Abstract

Novel defective adenoviruses for the transfer and expression of an exogenous nucleotide sequence in a host cell or organism. The invention also relates to novel complementation lines and to the process for the preparation of these novel defective adenoviruses and their use in therapy and to a pharmaceutical composition containing same.

#### (57) Abrégé

La présente invention a pour objet de nouveaux adénovirus défectifs pour le transfert et l'expression d'une séquence nucléotidique exogène dans une cellule ou un organisme hôte. L'invention est également relative à de nouvelles lignées de complémentation et le procédé de préparation de ces nouveaux adénovirus défectifs ainsi que leur usage thérapeutique et une composition pharmaceutique les contenant.

pTG6303



\*